#### PYRIMIDINE COMPOUND AND MEDICINAL COMPOSITION THEREOF

Publication number: WO03035639 (A1) Publication date: 2003-05-01 Inventor(s): HARADA HITOSHI [JP]; ASANO OSAMU [JP]; UEDA MASATO LIPI: MIYAZAWA SHUHELIJPI: KOTAKE YOSHIHIKO [JP]; KABASAWA YASUHIRO [JP]; YASUDA US2005004149 (A1) MASAHIRO (JP); YASUDA NOBUYUKI (JP); IIDA DAISUKE [JP]; NAGAKAWA JUNICHI (JP); HIROTA KAZUO (JP); NAKAGAWA MAKOTO [JP] + Applicant(s): EISAI CO LTD [JP]; HARADA HITOSHI [JP]; ASANO

OSAMU [JP]; UEDA MASATO [JP]; MIYAZAWA SHUHEI [JP]; KOTAKE YOSHIHIKO [JP]; KABASAWA YASUHIRO IJPI: YASUDA MASAHIRO [JP]; YASUDA NOBUYUKI [JP]; IIDA DAISUKE [JP]; NAGAKAWA JUNICHI [JP]; HIROTA KAZUO (JPI: NAKAGAWA MAKOTO (JPI +

Classification - international:

A61K31/506; A61P1/00; A61P1/10; A61P11/06; A61P13/02; A61P19/10; A61P25/16; A61P25/28; A61P3/04; A61P3/10; A61P43/00; A61P9/12; C07D401/04; C07D405/14; C07D409/14; A61K31/506; A61P1/00; A61P11/00; A61P13/00; A61P19/00; A61P25/00; A61P3/00; A61P43/00; A61P9/00; C07D401/00 C07D405/00; C07D409/00; (IPC1-7); A61K31/506 A61P1/00; A61P1/10; A61P11/06; A61P13/02; A61P19/10;

 $\mathbb{R}^{7}$ 

A61P25/16; A61P25/28; A61P3/04; A61P3/10; A61P43/00; A61P9/12; C07D401/04; C07D405/14; C07D409/14 - European: A61K31/506; C07D401/04; C07D405/14; C07D409/14 Application number: WO2002JP10952 20021022

Priority number(s): JP20010324018 20011022

#### Abstract of WO 03035639 (A1)

A novel pyrimidine compound having an excellent antagonistic activity against adenosine receptors (A<sb>1</sb>, A<sb>2A</sb>, and A<sb>2B</sb> receptors). Specifically, it is a compound represented by the following formula, a salt of the compound, or a solvate of either. (I) in the formula, R<sp>1</sp> and R<sp>2</sp> are the same or different and each represents hydrogen, optionally substituted C<sb>1-6</sb> alkyl, etc.; R<sp>3</sp>
represents hydrogen, halogeno, etc.; R<sp>4</sp> represents an optionally substituted C<sb>6-14</sb> aromatic hydrocarbon ring group, optionally substituted 5- to 14-membered nonaromatic heterocyclic group having at least one unsaturated bond, etc.; and R<sp>5</sp> represents an optionally substituted C<sb>6-14</sb> aromatic hydrocarbon ring group or optionally substituted 5to 14-membered aromatic heterocyclic group.A novel pyrimidine compound having an excellent antagonistic activity against adenosine receptors A1, A2A, and A2B receptors. Specifically, it is a compound represented by the following formula, a salt of the compound, or a solvate of either. I in the formula, R1 and R2 are the same or different and each represents hydrogen, optionally substituted C1-6 alkyl, etc. R3 represents hydrogen, halogeno. etc. R4 represents an optionally substituted C6-14 aromatic hydrocarbon ring group, optionally substituted 5, to 14-membered populary heterocyclic group having at least one unsaturated bond, etc. and R5 represents an optionally substituted C6-14 aromatic hydrocarbon ring group or optionally substituted 5- to 14-membered arematic heterocyclic group.

Also published as:

EP1439175 (A1)

EP1439175 (A4)

ZA200402898 (A)

Cited documents:

WO0180893 (A1)

WO0162233 (A2) US2002156087 (A1)

WO02064586 (A2)

WO0224893 (A2)

more >>

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

#### (19) 世界知的所有機機関 国際事務局



日本語

## 

(43) 国際公開日 2003年5月1日 (01.05.2003)

# (10) 国際公開番号 WO 03/035639 A1

城県 土浦市 常名 8 2 O - 1 Ibaraki (IP) 飯田 大介

(HDA,Daisuke) [JP/JP]; 〒305-0005 茨城県 つくば市 天久保 2-2 3-5 メゾン学園 2 0 8 Ibaraki (JP). 永

川 純一 (NAGAKAWA Junichi) [JP/JP]: 〒 300-0845 茨城県 土浦市 乙戸南 1-22-8 Ibaraki (JP). 広

田 和雄 (HIROTA, Kazno) [JP/JP]: 〒300-0845 茨城 県 土浦市 乙戸南 1-13-8 Thamki (JP). 中川 誠

(51) 国際特許分類: C07D 401/04 405/14 409/14. A61K 31/506. A61P 1/00. 1/10. 3/04. 3/10. 9/12. 11/06, 13/02, 19/10, 25/16, 25/28, 43/00

(21) 国際出願番号: PCT/IP02/10952

(22) 国際出願日: 2002年10月22日(22.10.2002)

(25) 国際出願の言語:

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願 2001-324018

2001年10月22日(22,10,2001) JP

(NAKAGAWA, Makete) [JP/JP]; 〒300-2436 茨城県 筑 波郡 谷和原村絹の台 6-1 8-2 Ibaraki (JP). (74) 代理人: 古谷馨, 外(FURUYA, Kaoru et al.): 〒103-0007 東京都中央区日本標浜町2-17-8 浜町花長 ビル6階 Tokyo (JP).

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): エーザ イ株式会社 (EISALCO., LTD.) [JP/JP]: 〒112-8088 東 京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo (JP).

(72) 発明者: および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 原田 均 (HARADA, Hitoshi) [JP/JP]; 〒300-1232 茨城県 牛久市 上柏田 2-24-27 Ibaraki (JP), 浅野 修 (ASANO,Osamu) [JP/JP]; 〒300-1232 茨城県 牛 久市 上柏田 3-69-21 Ibanaki (JP), 上田 正人 (UEDA, Masato) [JP/JP], 〒305-0061 茨城県 つく ば市 稲荷前 9-7-402 Ibaraki (JP), 宮澤 修平 (MIYAZAWA,Shuhei) [JP/JP]; 〒 302-0127 茨城県 守谷市 松ヶ丘 2-39-26 Ibaraki (JP), 小竹 良 彦 (KOTAKE, Voshihiko) [JP/JP]: 〒300-0832 茨城県 土浦市 桜ヶ丘町 39-13 Ibaraki (JP). 樺沢 靖弘 (KABASAWA, Yasuhiro) [JP/JP]; 〒 371-0105 群馬県 勢多鄰 富士見村石井74-2 Gunma (JP), 安田 昌弘 (YASUDA, Masahire) [JP/JP]; 〒305-0035 茨城県 つ くば市 松代 4-2 1-2-2-40 1 Ibaraki (JP), 安 田 信之 (YASUDA, Nobuyuki) [JP/JP]: 〒300-0065 荻

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK. DM. DZ, EC, EE, ES, FL GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU. ID. IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SL SK, SL, TJ, TM. TN. TR. TT. TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM. ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH. GM. KE, LS. MW. MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW, ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特 許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN. TD. TG).

添付公開書箱: 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PYRIMIDINE COMPOUND AND MEDICINAL COMPOSITION THEREOF

(54)発明の名称: ピリミジン化合物及びその医薬組成物

(57) Abstract: A novel pyrimidine compound having an excellent antagonistic activity against adenosine receptors (A., A2A, and A2B receptors). Specifically, it is a compound represented by the following formula a salt of the compound or a solvate of either. (1) In the formula, R1 and R2 are the same or different and each represents by drogen, optionally substituted C12 alkyl, etc.; R3 represents hydrogen, halogeno, etc.; R4 represents an optionally substituted Cana aromatic hydrocarbon ring group, optionally substituted 5- to 14-membered nonaromatic heterocyclic group having at least one unsaturated bond, etc.; and R5 represents an optionally substituted C6-14 aromatic hydrocarbon ring group or optionally substituted 5- to 14-membered aromatic heterocyclic

### (57) 要約:

本発明は、優れたアデノシン受容体(A<sub>1</sub>、A<sub>2</sub>、A<sub>2</sub>、Q容体)結抗 作用を有する新規ピリミジン化合物を提供する。詳しくは、下記式で 表される化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物を提供する。

式中、R:及びR:は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいCロアルキル基等;R'は水素原子、ハロゲン原子等;R'は置換基を有していてもよいCロ芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい少なくとも1以上の不飽和結合を有している5乃至14員非労香族複素環式基等;R'は置換基を有していてもよいCロ芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。

#### 明細書

ピリミジン化合物及びその医薬組成物

#### 技術分野

本発明は、新規なビリミジン化合物、その製造法及びそれからなる医薬とその用 途に関する。

### 従来の技術

アデノシンは、生体内のエネルギーレベルや c AMP レベルの調節、カリウム・ チャネルの開閉、カルシウムイオンの細胞内流入等、様々な細胞内代謝に関与する 重要な調節因子で、Gタンパク質と共役した細胞表面の受容体との相互作用により、 その生理活性を発現できる。アデノシン受容体は、当初、アデニレートシクラーゼ への関与に基づいて $A_1$ 受容体及び $A_2$ 受容体の2つに分類され(J. Neurochem., 33, 999-1003, (1979))、さらにその後、A₂受容体アゴニストであるNECAとCG S-21680に対する親和性の高低に基づいてA。受容体がA。A及びA2Bの2つ に分類された (Mol. Pharmacol., 29, 331-346, (1986); J. Neurochem, 55, 1763-1771, (1990))。こうして、現在までに $A_1$ 、 $A_2$ ( $A_{2A}$ 、 $A_{2B}$ )、 $A_3$ の4 種のサブタイプが同定されている。 $A_1$ 受容体は、 $G_{1/0}$ ファミリーのタンパク質と 共役するタンパク質である。リガンドの結合により、アデニレートシクラーゼを阻 害してcAMPレベルを抑制し、また、ホスホリパーゼC(PLC)を活性化して イノシトール-1,4,5-三リン酸(IPa)の産生及び細胞内カルシウムイオン放 出を促進する。A2受容体は、A1受容体と同様に、CAMPレベルを抑制する受容 体であり、また、PLCを活性化してIP3産生及びカルシウムイオン放出を促進 することが知られている。これに対し、A2A及びA2R受容体は、アデニレートサイ クラーゼを活性化し、c AMPレベルの産生を促進する受容体である。A2Bに関し ては、 $G_{\mathfrak{g}}/G_{\mathfrak{g}_{\mathfrak{g}}}$ タンパク質を介するPLCとの共役や、 $IP_{\mathfrak{g}}$ レベル産生及びカル シウムイオンの細胞内流入を促進するとの報告もある (Clin. Invest.. 96.

1979-1986 (1995))。各サプタイプは、組織における分布の仕方が異なり、A.受 容体は心臓、大動脈、膀胱等に、A。。受容体は眼球、骨格筋等に、A。受容体は脾 職、子宮、前立腺等にそれぞれ比較的多く分布し、一方、A23受容体は近位大腸に 比較的多く、次いで眼球、肺、子宮、膀胱に多いと報告されている Br. J. Pharmacol... 118. 1461-1468 (1996))。アデノシン受容体サブタイプが夫々固有の機能を発揮 し得るのは、組織間での分布の違いのほか、局所でのアデノシン濃度の違い及び各 サブタイプのリガンドに対する親和性の違いが理由とされている。血小板凝集、心 拍、平清筋緊張、炎症、神経伝達物質の放出、神経伝達、ホルモンの放出、細胞分 化、細胞成長、細胞死、DNA生合成等、アデノシンが関与する生理機能は誠に多 岐にわたり、このため従来から、アデノシンと中枢神経疾患、心血管疾患、炎症性 疾患、呼吸器疾患、免疫疾患等との関連が示唆され、これらの疾患に対するアデノ シン受容体のアゴニスト/アンタゴニストの有用性が期待されている。従来から、 アデノシン受容体、特にアデノシンA。受容体拮抗剤は、糖尿病、糖尿病性合併症、 糖尿病性網膜症、肥満症、喘息の治療剤又は予防剤としての有用性が指摘され、血 糖降下剤、耐糖能障害改善剤、インスリン感受性増強剤、降圧剤、利尿剤、抗うつ 剤、骨粗鬆症治療薬、パーキンソン病治療薬、アルツハイマー病治療薬、炎症性腸 疾患治療薬、クローン病治療薬等として有用であると期待されている。

一方、近年、アデノシンA2受容体と賜管との関連について重要な報告がなされている。例えば、結腸縦走筋弛緩作用はA2受容体を介するとの報告や(Nauny n-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., 359, 140-146 (1999))、モルモット遠位結腸縦走筋の収縮に対するアデノシンの弛緩作用はA1受容体及び総走筋自体に存在するA2B受容体を介するものであるとの報告がある(Br. J. Pharmacol., 129, 871-876 (2000))。そして、最近では、A2B受容体と便秘等の消化器疾患との関係が見出され、排便促進剤及び種々の便秘症の治療・予防剤として有用なA2B受容体拮抗剤に関する報告がなされた(特顯2000-126489号)。A2B受容体拮抗剤に関する報告がなされた(特顯2000-126489号)。A2B受容体拮抗剤は、下痢を生じることなく、優れた排便促進効果を有する為、種々の便秘症の治療・予防剤として期待される。また、過敏性腸症候群、これに伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症の治療・予防や、消化管検查時又は手

術前後における腸管内容物排除にも有用であると期待されている。

さらに、パーキンソン病の病態形成には、ドパミン以外に、アデノシンA。。受容 体を介したアデノシンが極めて密接にかかわっていることの重要な報告がなされ ている。例えば、Lードパに非選択的アデノシン受容体拮抗剤として知られるテオ フィリンを併用すると症状改善効果が高まるという報告(J. Pharm. Pharmacol., 46, 515-517, (1994)) や選択的なアデノシンA2A受容体拮抗剤が種々のパーキンソン 病動物モデルに有効であるとの報告(特開1994-211856)がある。パー キンソン病は、中脳黒質緻密層から線条体に投射するドパミン作動性ニューロン細 胞の変性・細胞死に起因して起こり、病気の進行は阻止できないものの、不足した ドパミンを補充するLードパ製剤の対症療法が治療の基本となっている。ところが、 L-ドパ製剤は、その長期期間使用により効果が減弱し、不随意運動や精神症状な どの副作用が出現し、十分な治療効果が得られないことが最大の問題となっている。 脳内アデノシンA。 受容体は、線条体、側座核、嗅結節に限局して分布している(Eur. J. Pharmacol., 168, 243-246 (1989)) ことから、アデノシンA, 受容体が線条体 での運動機能制御に重要な役割を果たしていることが推測された。さらに、中脳黒 質緻密層のドパミン作動性ニューロン細胞の変性は線条体のアデノシンA。4受容 体結合能に悪影響を及ぼすことなく、またパーキンソン病患者と健常者ではアデノ シンA。4受容体総数に差は認められないことが報告されている(Neuroscience, 42, 697-706, 1991)。最近、進行性パーキンソン病患者に対し、選択的アデノシンA2 ▲受容体拮抗剤が、

トードバ製剤によるジスキネジアを増悪させることなく運動機 能を改善し、安全性に問題はなかったとの報告がなされた (Neurology, 58(6, S) S21, 001 (2002.4))。以上の知見から、アデノシンA2A受容体拮抗剤がパ ーキンソン病治療薬として有用であると期待される。

アデノシンA  $_{2A}$ 及び/又はアデノシンA  $_{2B}$ 受容体に対して拮抗作用を有する化合物としては、例えば以下の報告がある。

## [1] 式

[2]式

「式中、R1は(1)式

(式中、Xは水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい低級アルキル基、置換基を有していてもよい低級アルコキシ基等を意味する。 $R^6$ 及び $R^6$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい低級アルキル基、置換基を有していてもよい飽和又は不飽和の $C_{3-8}$ シクロアルキル基等を意味する。)又は(2)置換基及びヘテロ原子を有していてもよい5又は6員式予言標を意味する。Wは、式

 $-CH_2CH_2-$  -CH=CH- または -C=C-

を意味する。 $R^3$ は、置換基を有していてもよい低級アルキル基等で置換されていてもよいアミノ基等を意味する。 $R^3$ は、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ のシクロアルキル基、置換基を有していてもよいアリール基等を意味する。 $R^4$ は、置換基を有していてもよい低級アルキル基等を意味する。)で表わされるプリン誘導体又は薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物(特開平11-263789号)。

## [3] 式

$$\mathbb{R}^1$$
 $\mathbb{R}^2$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 

〔式中、 $R^1$ は水素原子、水酸基、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい $C_{1-8}$ アルキル基等を意味し、 $R^2$ は $C_{1-8}$ アルキル基等で置換されていてもよいアミノ基等を意味し、 $R^3$ はハロゲン原子、水酸基又は $C_{1-4}$ アルキル基で置換されていてもよい $C_{3-8}$ アルキニル基等を意味し、 $A_1$ は置換基を有していてもよいアリール

基、置換基を有していてもよいヘテロアリール基等を意味し、Q及びWは同一又は 異なってN又はCHを意味する。)で表されるプリン化合物又は薬理学的に許容さ れる塩あるいはそれらの水和物(特開平11-188484号)。

[4] Drug Development Research, 48: 95-103 (1999) 及び J. Med. Chem., 43: 1165-1172 (2000) に記載されているA<sub>2B</sub>受容体アンタゴニスト。

### [5]式

で表わされるA2A受容体アンタゴニスト(特開平6-211856号)。

ピリミジン化合物としては、例えば、WO97/33883、WO98/24782、WO99/65897号公報等に、5, 6-芳香族置換ピリミジン化合物類に関する報告があるにすぎない。しかしながら、これらの化合物とアデノシン受容体との関連についての配載や示唆はなく、全く知られていない。

#### 発明の開示

本発明者らは、上記事情に鑑みて、精力的に研究を重ねた。その結果、式

「式中、R1及びR2は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC 1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC5-6アルケニル基、置換基を有して いてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル 基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有していても よい5乃至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭 化水素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基 を有していてもよいC1-6アシル基、又は置換基を有していてもよいC1-6アルキ ルスルホニル基を示し:R3は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有し ていてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよいC6-14 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、 置換基を有していてもよい窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置 換基を有していてもよい硫黄原子を示し;R4は、置換基を有していてもよいC。 1.4芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式 基、置換基を有していてもよい少なくとも1以上の不飽和結合を有している5乃至 14員非芳香族複素環式基;R<sup>5</sup>は置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香族炭化水 素環式基又は置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基を示す〕で 表わされる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物を合成することに初めて 成功し、予想外にも、該化合物又はその塩、又はそれらの溶媒和物がアデノシンA 2受容体、すなわち、アデノシンA2A及び/又はアデノシンA2B受容体に対し優れ た拮抗作用を有することを見出した。そして、更なる鋭意検討の結果、該化合物も しくはその塩、又はそれらの溶媒和物が、アデノシン受容体、特にアデノシンA。 受容体、すなわち、アデノシンA2A及び/又はアデノシンA2B受容体が関与する疾 農に顕著な薬効を有することを見出した。種々の便秘症(便秘症、過蝕性腸症候群、

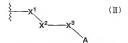
過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症、 先天性消化管機能異常に伴う便秘症、腸閉塞に伴う便秘症)の予防・治療に有用で あり、糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘息等の治療剂、予防 剤又は改善剂、血糖降下剤、耐糖能障害改善剤、インスリン感受性増強剤、降圧剤、 利尿剤、抗うつ剤、骨粗鬆症治療薬、パーキンソン病治療薬、アルツハイマー病治 療薬、炎症性腸疾患治療薬、クローン病治療薬、等としても有用であることを見出 して、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

#### (1) 式

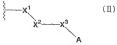
【式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基を示し; $R^3$ は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基。最換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい意素原子、又は置換基を有していてもよい範素原子、又は置換基を有していてもよい範素原子、又は置換基を有していてもよい確義原子を示し; $R^4$ は、置換基を有していてもよい。

14 負罪芳香族複素環式基; $R^6$  は置後基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族族化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 負芳香族複素環式基を示す〕で表わされる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物;(2) $R^1$ 及び $R^6$ は、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $E_{3-8}$ がクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $E_{3-8}$ がクロアルケニルを、置換基を有していてもよい $E_{3-8}$ であり、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 芳香族後水環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 芳香族後でありていてもよい $E_{3-14}$ 大子音族後でありていてもよい $E_{3-14}$ 大子音族後であり、文は置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 大子の大学・スは置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 大子の大学・スは置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 大子の大学・スは置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 大子音族後であり、元

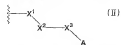


[式中、Aはそれぞれ匿換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; $X^3$ 及び $X^2$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕で表される基を除く)、 $R^3$ がシアノ基であり、 $R^4$ が置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD万至D14 員芳香族複素環式基、又は置換基を有していてもよい少なくともD1 以上の不飽和結合を有しているD2 が、D3 に対している。D4 日真非芳香族複素環式基である。(1) 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物;(3) D4 のなD7 が、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいD8 に置換基を有していてもよいD9 に変換基を有していてもよいD9 に変換基を有していてもよいD9 に変換基を有していてもよいD9 に変換基を有していてもよいD8 に変換基を有していてもよいD9 に変換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、置換基を有していてもよいD1 は、資料を有していてもよいD1 は、資料を有していてもよいD1 は、資料を有していてもよいD2 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD3 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD4 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD5 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD5 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD5 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD5 に、デ音族炭化水素環式基、置換基を有していてもよいD5 に、デ音族炭化水素環式基

素類式基、置換基を有していてもよい $C_{1−6}$ アシル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1−6}$ アルキルスルホニル基であり(ただし、式

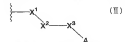


〔式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基又は 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; X1及びX2は同 一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し:X<sup>3</sup>は置換基を有し ていてもよい窒素原子、酸素原子、又は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕 で表される基を除く)、R3がハロゲン原子、置換基を有していてもよいC,\_。アル キル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよ い $C_{2-8}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、 置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していても よい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子であり、R<sup>4</sup>がそれぞれ1 乃至2の置換基を有していてもよい4ーピリジル基、4ービリミジニル基、4ーキ ナゾリニル基、4-キノリル基、又は6-イソキノリニル基である(1)記載の化 合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。(4) R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>が、同一又は相異 なって水素原子、置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有してい てもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置 換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-。シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5万至14員非芳香族複素環式 基、置換基を有していてもよいCa-14芳香族炭化水素環式基、置換基を有していて もよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC,\_&アシル基、 又は置換基を有していてもよいC1~6アルキルスルホニル基であり(ただし、式



〔式中、 $\Lambda$ はそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は

置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族被素環式基を示し; $X^1$ 及び $X^2$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有していてもよい炭素原子を示す]で表される基を除く)、 $R^4$ が置換基を有していてもよい少なくとも1以上の不飽和結合を有している5乃至14員非芳香族複素環式基である(ただし、前記式(II)で表される基を除く)、(1)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。(5) $R^1$ 及び $R^2$ が、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{9-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{9-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{9-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{9-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アシル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基であり(ただし、式



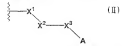
〔式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族族化水素環式基又は 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; $X^3$ 及び $X^2$ は同 一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有し ていてもよい窒素原子、酸素原子、又は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕 で表される基を除く)、 $R^4$ がそれぞれシアノ基及び/又は式

$$\left\{-\cos\left(\frac{R^6}{R^7}\right)\right\}$$

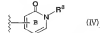
〔式中、 $R^6$ 及び $R^7$ は同一もしくは相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケール基、置換基を有してい

てもよい5乃至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香 族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基 を示す。〕で表わされるカルバモイル基を置換基として少なくとも一つ含む1乃至 2の置換基を有していてもよい4-ピリジル基、4-ピリミジニル基、4-キナゾ リニル基、4-キノリル基、又は6-イソキノリニル基である(1)記載の化合物 もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物: (6) R4が置換基を有していてもよい 5乃至14員芳香族複素環式基、又は置換基を有していてもよい少なくとも1以上 の不飽和結合を有している5乃至14員非芳香族複素環式基であり、R<sup>5</sup>が置換基 を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基である(2)記載の化合物もし くはその塩、又はそれらの溶媒和物; (7) R°がハロゲン原子、置換基を有して いてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置 換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよい5乃至1 4 員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有して いてもよい硫黄原子であり、R<sup>5</sup>が置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族 複素環式基である(3)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。(8)  $R^3$ が水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキ ル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよい C2-6アルキニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、 置換基を有していてもよい窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置 換基を有していてもよい硫黄原子であり、R<sup>5</sup>が置換基を有していてもよい5万至 14 昌芳香族複素環式基である(4)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの 溶媒和物: (9) R<sup>3</sup>が水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していて もよい $C_{1-5}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基 を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよい5万至14員 芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していて もよい硫黄原子であり、R5が置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素 環式基である(5)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物;(10)  $R^1$ 及び/又は $R^2$ が、水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、又

は置換基を有していてもよいC,\_。アシル基である(ただし、式



〔式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示し; $X^1$ 及び $X^2$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕で表される基を除く)、(1)乃至(9)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物;(11) $R^4$ が式



〔式中、R<sup>8</sup>は下記置換基群aから選ばれる基を示し、B環は下記置換基群aから 選ばれる1万至4個の基で置換されていてもよい。

を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5乃至14 員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、及び、置換基を有していてもよい5乃至14 員芳香族複素環式基からなる群。〕で表わされる基である(1)、(4)、又は(8) 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物;(12)  $R^3$ が、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい5乃至14 員芳香族複素環式基、アミノ基、又は置換基を有していてもよい酸素原子である(11) 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物;(13)  $R^4$ が式



又は式

(式(V)及(V)中、R<sup>8</sup>は下記置換基群aから選ばれる基を示し、B環は下記 置換基群aから選ばれる175至4個の基で置換されていてもよい。

< 置換基群 a > 水素原子、ハロゲン原子、水酸基、二トロ基、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルオキシ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{2-7}$ 脂肪族アシル基、置換基を有していてもよいカルバモイル基、アリールアシル基、ヘテロアリールアシル基、置換基を

有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル 基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニルスルホニル基、置換基を有してい てもよいC2-6アルキニルスルホニル基、置換基を有していてもよいC1-6アルキ ルスルフィニル基、置換基を有していてもよいC<sub>2-6</sub>アルケニルスルフィニル基、 置換基を有していてもよいC2-6アルキニルスルフィニル基、ホルミル基、置換基 を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-8シ クロアルケニル基、置換基を有していてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、 置換基を有していてもよいC6~14芳香族炭化水素環式基、及び、置換基を有してい てもよい5乃至14員芳香族複素環式基からなる群]で表わされる(11)又は(1 2) 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物: (14) R4が1乃至 2の置換基を有していてもよい4-ビリジル基である(1)、(3)又は(7)記 戦の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物; (15) R3がハロゲン原子、 シアノ基、置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していてもよ い5乃至14員芳香族複素環式基、又は置換基を有していてもよい酸素原子である (14) 項記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物: (16) R4が シアノ溥及び/又は式

$$= \operatorname{CON} \subset_{\mathbf{R}^7}^{\mathbf{R}^6} \qquad (III)$$

〔式中、 $R^{6}$ 及び $R^{7}$ は同一もしくは相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキエル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-1}$ 等音 族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい $C_{3-1}$ 等音 が表わされるカルバモイル基を置換基として少なくとも一つ含む $C_{3-1}$ で表わされるカルバモイル基を置換基として少なくとも一つ含む $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ で表わされるカルバモイル基を置換基を有していてもよい $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ でまるでは、 $C_{3-1}$ で表っていてもよい $C_{3-1}$ でまるでは、 $C_{3-1$ 

の塩、又はそれらの溶媒和物; (18) R5がそれぞれ置換基を有していてもよい ピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、チエ ニル基、チアゾリル基、フリル基、キノリニル基、イソキノリニル準、フタラジニ ル基、ナフチリジニル基、インドリル基又はイソインドリル基である前記(1)乃 至(16)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物:(19) 前記 (1) 乃至(18)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物を含有し てなる医薬組成物: (20) アデノシン受容体が関与する疾患の治療剤又は予防 剤である(19)記載の組成物; (21)アデノシンA。受容体が関与する疾患の 治療剤又は予防剤である(19)記載の組成物; (22)アデノシンA、。受容体 が関与する疾患の治療剤又は予防剤である(19)記載の組成物(23)アデノシ ンA。B受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤である; (19) 記載の組成物; (24) アデノシン受容体拮抗剤である(19) 記載の組成物: (25) アデノ シンA,受容体拮抗剤である(19)記載の組成物; (26) アデノシンA,g受 容体拮抗剤である(19)記載の組成物;(27)アデノシンA。2受容体拮抗剤で ある(19)記載の組成物: (28)パーキンソン病治療薬、抗うつ剤である(1 9)~(22)、(24)~(26)のいずれかに記載の組成物;(29)排便促 進剤である(19)~(21)、(23)~(25)、および(27)のいずれか に記載の組成物: (30) 便秘症の治療剤、予防剤又は改善剤である(19)~ (21)、(23)~(25)、および(27)のいずれかに記載の組成物; (3 1) 便秘症が機能性便秘症である(30)記載の組成物:(32)過敏性腸症候 群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘 症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症又は腸閉塞に伴う便秘症の治療剤、予防剤 又は改善剤である(30)記載の組成物;(33)消化管検査時又は手術前後にお ける腸管内容物排除のために用いる(19)記載の組成物: (34)排便促進剤 の製造の為の(1)~(18)記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和 物の使用。 (35)糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症又は喘息 の治療剤又は予防剤である(19)記載の組成物: (36) 血糖降下剤、耐糖能 障害改善剤又はインスリン感受性増強剤である(19)記載の組成物: (37)

降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、アルツハイマー病治療薬、炎症性腸疾患治療薬 又はクローン病治療薬である(19)記載の組成物、等に関する。

以下に、本願明細書において記載する記号、用語等の意義を説明し、本発明を詳 細に説明する。

本願明細書における「拮抗剤」とは、アデノシン受容体、好ましくはアデノシン  $A_2$ 受容体、すなわち、アデノシン  $A_2$ 及び/又はアデノシン  $A_2$ B受容体に緩和性を有し、かつ、該受容体を不活性化する剤を示す。

本願明細書における「アデノシン受容体が関与する疾患」とは、アデノシンA」 受容体、A26受容体、A26受容体又はA。受容体が関与する疾患を意味し、例えば 各種便秘症(機能性便秘症、過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質 性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症、 腸閉塞に伴う便秘症等)、糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘 息、等や、血漿降下剤、耐糖能障害改善剤、インスリン感受性增強剤、降圧剤、利 尿剤、抗うつ剤、骨粗鬆症治療薬、パーキンソン病治療薬、アルツハイマー病治療 薬、炎症性腸疾患治療薬、クローン病治療薬が有効な疾患、等があげられる。

本発明は、上記式(I)で表される化合物、その塩またはそれらの溶媒和物の薬 理学上有効量を患者に投与することにより、アデノシン受容体が関与する疾患を治 療又は予防する方法、排便を促進する方法を提供する。

本発明はまた、上記式(I)で表される化合物、その塩またはそれらの溶薬和物 を、アデノシン受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤の製造又は排便促進剤の 製造のために用いる用途を提供する。

上記式(I) で表される化合物、その塩またはそれらの溶媒和物は、排便促進剤 としても有用であり、消化管検査時又は手術前後における腸管内容物排除のために も用いられる。

本顧明細書において用いる「及び/又は」なる語句は、「及び」の場合と「又は」 の場合の両者を包む意味で用いられる。

本願明細書中においては、化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すことがあるが、本発明には化合物の構造上生ずる総ての幾何異性体、不斉炭素に基づく光学

異性体、回転異性体、立体異性体、互変異性体等の異性体及び異性体混合物を含み、便宜上の式の記載に限定されるものではなく、いずれか一方の異性体でも混合物でもよい。従って、本発明化合物には、分子内に不斉炭素原子を有し光学活性体及びラセミ体が存在することがあり得るが、本発明においては限定されず、いずれもが含まれる。また、結晶多形が存在することもあるが同様に限定されず、いずれかの結晶形が単一であっても又は結晶形混合物であってもよい。本発明にかかる化合物(I)又はその塩は、無溶媒和物であっても存媒和物であってもよく、いずれも本願明細書の特許請求の範囲に含まれる。本発明にかかる化合物(I) が生体内で分解されて生じる代謝物、ならびに、本発明にかかる化合物(I) 又はその塩のプロドラッグも本願明細書の特許請求の範囲に包含される。

本願明細書において用いる「ハロゲン原子」としては、例えばフッ素原子、塩素 原子、臭素原子、ヨウ素原子、等の原子があげられ、好ましくはフッ素原子、塩素 原子、臭素原子である。

本願明細書において用いる「 $C_{2-6}$ アルケニル基」とは、炭素数 2 乃至 6 個のアルケニル基を示し、好適な基として例えばピニル基、アリル基、1ープロベニル基、2ープロベニル基、3ーメチル-1ープロベニル基、3ーメチル-1ープロベニル基、2ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、3ーメチル-2ープロベニル基、4ーズロベニル

ニル基、1 - プテニル基、2 - プテニル基、3 - プテニル基、1 - ベンテニル基、 1 - ヘキセニル基、1、3 - ヘキサンジエニル基、1、6 - ヘキサンジエニル基、 等があげられる。

本順明細書において用いる「 $C_{2-6}$ アルキニル基」とは、炭素数が2乃至6 個のアルキニル基を示し、好適な基として例えばエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-プチニル基、2-プロピニル基、3-プチニル基、3-プチニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3-プロピニル基、3- アロピニル基、3- アロピニル国、3- アロビニル国、3- アロビニル国、

本願明細書において用いる「 $C_{1-6}$ アルコキシ基! とは、炭素数175至 6個のアルコキシ基を示し、例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、15o-プロポキシ基、s6c-プロポキシ基、s6c-プロポキシ基、s7c-プレポキシ基、s6c-プレポキシ基、s7c-プレポキシ基、s6c-プレオキシ基、s6c-プレオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルオキシ基、s6c-ペンチルプロポキシ基、s6c-ペンチルプロピルオキシ基、s6c-ペンチルプロポキシ基、s7c-ルプロポキシ基、s7c-ルプロポキシ基、s7c-ルプレポキシ基、s7c-ルプトキシ基、s7c-ルプトキシ基、s7c-ルプトキシ基、s7c-ルプトキシ基、s8c-ルプトキシ基、s8c-ルプトキシ基、s8c-ルペントキシ基、s8c-ルプトキシ基、s9c-ルペントキシ基、s1s-シルオキシ基、等があげられる。

本顧明細書において用いる「 $C_{2-6}$ アルケニルオキシ基」とは、炭素数 2 乃至 6 のアルケニルオキシ基を示し、好適な基としては何えばピニロキシ基、アリロキシ基、1-プロペニルオキシ基、2-プロペニルオキシ基、3-メチル-1-プロペニルオキシ基、2-メチル-1-プロペニルオキシ基、3-メチル-2-プロペニルオキシ基、2-メチル-2-プロペニルオキシ基、3-メチル-2-プロペニルオキシ基、1-プテニルオキシ基、1-プテニルオキシ基、1-ペンテニルオキシ基、1-ペンテニルオキシ基、1-ペンキシ基、1-ペンキシ基、1-ペンキシ基、1-ペンキシ基、1-ペキセニルオキシ基、1-ペキサンジエニルオキシ基、1-

6-ヘキサンジエニルオキシ基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 $C_{2-6}$ アルキニルオキシ基」とは、炭素数 2 乃至 6 のアルキニルオキシ基を示し、好適な基としては例えばエチニルオキシ基、1 一プロピニルオキシ基、2 ープロピニルオキシ基、1 ープチニルオキシ基、2 ープチニルオキシ基、1 ープチニルオキシ基、1 ープロピニルオキシ基、1 ープロピニルオキシ基、1 ープロピニルオキシ基、1 ーグラニルオキシ基、1 ーベンチニルオキシ基、1 ーベキシニルオキシ基、1 ーベンチニルオキシ基、1 ーベキシニルオキシ基、1 ーベキシニルオキシ基、1 ーベキサンジインイルオキシ基、1 、1 の ーペキサンジインイルオキシ基、1 、1 の ーペキサンジインイルオキシ基、1 、1 の ーペキサンジインイルオキシ基、等があげきれる。

本願明細書において用いる「 $C_{2-6}$ アルケニルチオ甚」とは、炭素数 2 乃至 6 の アルケニルチオ甚を示し、好適な甚としては例えばビニルチオ基、アリルチオ基、1 ープロベニルチオ基、2 ーメチルー 1 ープロベニルチオ基、3 ーメチルー 1 ープロベニルチオ基、2 ーメチルー 2 ープロベニルチオ基、3 ーメチルー 2 ープロベニルチオ基、4 ープロベニルチオ基、4 ープロベニルチオ基、4 ープテニルチオ基、4 ープテニルチオ基、4 ープテニルチオ基、4 ープテニルチオ基、4 ーズテニルチオ基、4 ーズ・エルチオ基、4 ーズ・エルチオ基、4 ーズ・エルチオ基、4 ーズ・エルチオ基、4 ーズ・エルチオ基、4 ーズ・エルチオ基、4 ーズ・デニルチオ基、4 条があげられる。

本願明細書において用いる「 $C_{2-6}$ アルキニルチオ基」とは、炭素数 2 乃至 6 の アルキニルチオ基を示し、好適な基としては例えばエチニルチオ基、1 ープロピニルチオ基、2 ープロピニルチオ基、1 ープチニルチオ基、2 ープチニルチオ基、3 ープチニルチオ基、3 ープチニルチオ基、3 ープチニルチオ基、1 ーエチニルー2 プロピニルチオ基、1 ーエチニルー2 プロピニルチオ基、1 ーベンチニルチオ基、1 ーヘキサンジインイルチオ基、1 、3 ーヘキサンジインイルチオ基、1 、6 ーヘキサンジインイルチオ基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 $C_{3-a}$ シクロアルキル基」とは、3 乃至8 個の炭素原子で構成されたシクロアルキル基を示し、例えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「C3-8シクロアルケニル基」とは、3乃至8個の炭 素原子で構成された $C_{8-8}$ シクロアルケニル基を示し、例えばシクロプロペン-1ーイル、シクロプロペンー3ーイル、シクロプテンー1ーイル、シクロブテンー3 ーイル、1,3-シクロプタジエン-1-イル、シクロペンテン-1-イル、シク ロペンテン-3-イル、シクロペンテン-4-イル、1,3-シクロペンタジエン -1-イル、1,3-シクロペンタジエン-2-イル、1,3-シクロペンタジエ ン-5-イル、シクロヘキセン-1-イル、シクロヘキセン-3-イル、シクロヘ キセンー4ーイル、1,3ーシクロヘキサジエン-1-イル、1,3ーシクロヘキ サジエン-2-イル、1、3-シクロヘキサジエン-5-イル、1、4-シクロヘ キサジエン-3-イル、1,4-シクロヘキサジエン-1-イル、シクロヘプテン -1-イル、シクロヘプテン-3-イル、シクロヘプテン-4-イル、シクロヘプ テン-5-イル、1,3-シクロヘプテン-2-イル、1,3-シクロヘプテン-1-イル、1,3-シクロヘプタジエン-5-イル、1,3-シクロヘプタジエン ン-2 - イル、1、4 - シクロヘプタジエン-1 - イル、1、4 - シクロヘプタジ エンー6ーイル、1,3,5ーシクロヘプタトリエン-3ーイル、1,3,5ーシ クロヘプタトリエン-2-イル、1、3、5-シクロヘプタトリエン-1-イル、

1、3、5 - シクロヘプタトリエン- 7 - イル、シクロオクテン- 1 - イル、シクロオクテン- 3 - イル、シクロオクテン- 4 - イル、シクロオクテン- 5 - イル、1、3 - シクロオクタジエン- 2 - イル、1、3 - シクロオクタジエン- 1 - イル、1、3 - シクロオクタジエン- 5 - イル、1、3 - シクロオクタジエン- 6 - イル、1、4 - シクロオクタジエン- 3 - イル、1、4 - シクロオクタジエン- 2 - イル、1、4 - シクロオクタジエン- 7 - イル、1、4 - シクロオクタジエン- 7 - イル、1、5 - シクロオクタジエン- 3 - イル、1、5 - シクロオクタジエン- 2 - イル、1、5 - シクロオクタジエン- 2 - イル、1、3、5 - シクロオクタトリエン- 3 - イル、1、3、5 - シクロオクタトリエン- 2 - イル、1、3、5 - シクロオクタトリエン- 1 - イル、1、3、6 - シクロオクタトリエン- 1 - イル、1、3、6 - シクロオクタトリエン- 1 - イル、1、3、6 - シクロオクタトリエン- 5 - イル、1、3、6 - シクロオクタトリエン- 5 - イル、1、3、6 - シクロオクタトリエン- 6 - イル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「5乃至14員非芳香族複素環式基」とは、窒素原子、 硫黄原子及び酸素原子からなる群から選ばれる複素原子を1個以上含んでなる単 環式、二環式又は三環式の5乃至14員非芳香族複素環式基をいう。当該基におけ る具体的な例をあげると、例えばピロリジニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル 基、ピラゾリニル基、モルホリル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロビラニ ル基、ジヒドロフリル基、ジヒドロピラニル基、イミダゾリニル基、オキサゾリニ ル基、等があげられる。また、当該非芳香族複素環式基には、ピリドン環から誘導 される基や、非芳香族性の縮合環(例えばフタルイミド環、スクシンイミド環、等 から誘導される基)も含まれる。

本順明細書において用いる「 $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基」及び「アリール」とは、6 乃至 1 4 個の炭素原子で構成された芳香族炭化水素環式基をいい、単環式基、ならびに、二環式基、三環式基等の総合環も含まれる。当該基における具体的な例をあげると、フェニル基、インデニル基、1 ーナフチル基、2 ーナフチル基、アズレニル基、ヘプタレニル基、ビフェニル基、インダセニル基、アセナフチル基、フルオレニル基、フェナレニル基、フェナントレニル基、アントラセニル基、シクロ

ペンタシクロオクテニル基、ベンゾシクロオクテニル基、等があげられる。

本願明細書における「5乃至14員芳香族複素環式基」及び「ヘテロアリール」 とは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選ばれる複素原子を1個以 上含んでなる単環式、二環式又は三環式の5万至14員芳香族複素環式基をいう。 当該基における具体的な例をあげると、1) 例えば含窒素芳香族複素環式基としては ピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、トリ アゾリル基、テトラゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ピラゾリル基、イミダゾリ ル基、ペンツイミダゾリル基、インドリル基、イソインドリル基、インドリジニル 基、プリニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、キノリジル基、 フタラジル基、ナフチリジニル基、キノキサリル基、キナゾリニル基、シンノリニ ル基、プテリジニル基、イミダゾトリアジニル基、ピラジノビリダジニル基、アク リジニル基、フェナントリジニル基、カルバゾリル基、カルバゾリニル基、ペリミ ジニル基、フェナントロリニル基、フェナシニル基、イミダゾピリジニル基、イミ ダゾピリミジニル基、ピラゾロピリジニル基、ピラゾロピリジニル基、等:2)含硫 黄芳香族複素環式基としてはチエニル基、ベンゾチエニル基、等:3) 含酸素芳香族 複素環式基としてはフリル基、ビラニル基、シクロペンタビラニル基、ベンゾフリ ル基、イソベンゾフリル基、等:4)2個以上の異種複素原子を含んでなる芳香族複 素環式基としてはチアゾリル基、イソチアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズ チアジアゾリル基、フェノチアジニル基、イソキサゾリル基、フラザニル基、フェ ノキサジニル基、オキサゾリル基、イソキサゾイル基、ベンゾオキサゾリル基、オ キサジアゾリル基、ピラゾロオキサゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チエノフラ ニル基、フロピロリル基、ピリドオキサジニル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 $C_{2-7}$ 脂肪族アシル基」とは、 $C_{2-7}$ 脂肪族カルボン酸のカルボキシル基から〇H基を除いた原子団を示し、好適な基としては例えばアセチル基、プロピオニル基、プチロイル基、等があげられる。

本顧明細帯において用いる「アリールアシル基」とは、 $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基で置換されたカルボニル基を示し、「ヘテロアリールアシル基」とは、5 乃至 14 員芳香族複素環式基で置換されたカルボニル基を示す。該「 $C_{6-14}$ 芳香族炭化

水素環式基」及び「5万至14員芳香族複素環式基」は、それぞれ前記定義と同意 義を示す。

本願明細書において用いる「 $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基」、「 $C_{2-6}$ アルケニルスルホニル基」及び「 $C_{2-6}$ アルキニルスルホニル基」における好適な何をあげると、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、n-プロピルスルホニル基、i s o-プロピルスルホニル基、n-プラルスルホニル基、i s o-プロピルスルホニル基、n-プラルスルホニル基、i s o-プロペニルスルホニル基、n-プラルスルホニル基、n-プロペニルスルホニル基、n-プロペニルスルホニル基、n-プロペニルスルホニル基、n-プロペニルスルホニル基、等があげられる。本願明細書において用いる「n-000円によれて、n-000円によれて、n-00円によれて、n-00円によれて、n-0円にルスルフィニル基、n-0円にルスルフィニル基、n-0円にルスルフィニル基、n-0円にルスルフィニル基、n-0円にルスルフィニル基、n-0円にルスルフィニル基、n-0円に、n-

本願明細書において用いる「置換基を有していてもよいアミノ基」における当該「置換基」としては、例えば、それぞれ置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基、 $C_{2-6}$ アルケニルスルホニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルスルホニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルスルホニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基、 $C_{2-6}$ アルケニルカルボニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基、等から選ばれる 1 又は 2 間の基があげられるほか、該置換基どうしが結合により一緒になって 3 乃至 8 員合窒素環を形成していてもよい。前記  $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルスルホニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルスルホニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルスルボニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基。  $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基、 $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基をび  $C_{2-6}$ アルキニルカルボニル基の「置換基」における特値な例を具体的にあげると、メチルアミノ基、エチルアミノ基」における特値な例を具体的にあげると、メチルアミノ基、エチルアミ

ノ基、カープロビルアミノ基、 iso-プロビルアミノ基、カーブチルアミノ基、 iso-ブチルアミノ基、 tert-ブチルアミノ基、カーペンチルアミノ基、 i s n-ペンチルアミノ基、ネオペンチルアミノ基、n-ヘキシルアミノ基、1-メ チルプロビルアミノ基、1.2-ジメチルプロピルアミノ基、2-エチルプロピル アミノ某、1-メチル-2-エチルプロピルアミノ基、1-エチル-2-メチルプ ロピルアミノ基、1、1、2-トリメチルプロピルアミノ基、1-メチルブチルア ミノ基、2-メチルブチルアミノ基、1、1-ジメチルブチルアミノ基、2、2-ジメチルブチルアミノ蒸、2-エチルブチルアミノ基、1.3-ジメチルブチルア ミノ基、2-メチルペンチルアミノ基、3-メチルペンチルアミノ基、N, N-ジ メチルアミノ薬、N. N-ジエチルアミノ基、N. N-ジ (n-プロピル) アミノ  $\overline{x}$ 、N, N-ジ(Iso-プロピル) アミノ基、N, N-ジ(n-ブチル) アミノ 基、N. N-ジ ( $f \circ g$ ) アミノ基、N. N-ジ ( $f \circ g \circ g$ ) アミノ基、N. N-ジ ( $f \circ g \circ g \circ g$ ) ア = 1 其、N N  $= \emptyset$  ( $n = \mathcal{N}$ ンチル) アミノ基、N N  $= \emptyset$  ( $f \leq n = \mathcal{N}$ ンチル) アミノ基、N. N-ジ (ネオペンチル) アミノ基、N. N-ジ (n-ヘキシル) ア ミノ薬、N. Nージ(1ーメチルプロピル)アミノ基、N. Nージ(1.2ージメ チルプロピル) アミノ基、N-メチル-N-エチルアミノ基、<math>N-エチル-N-(n-1)ープロピル) アミノ基、N-メチル-N-(i-プロピル) アミノ基、ビニルアミ ノ基、アリルアミノ基、(1-プロペニル)アミノ基、イソプロペニルアミノ基、 (1-ブテン-1-イル) アミノ基、(1-ブテン-2-イル) アミノ基、(1-ブテン-3-イル)アミノ基、(2-ブテン-1-イル)アミノ基、(2-ブテン - 2 - イル) アミノ基、N, N-ジビニルアミノ基、N, N-ジアリルアミノ基、 N. N-ジ(1-プロペニル) アミノ基、N. N-イソプロペニルアミノ基、N-ビニルーN-アリルアミノ基、エチニルアミノ基、1-プロピニルアミノ基、2-プロピニルアミノ基、ブチニルアミノ基、ペンチニルアミノ基、ヘキシニルアミノ 基、N. N-ジエチニルアミノ基、N. N-(1-プロピニル)アミノ基、N. N-(2-プロピニル) アミノ基、N. N-ジブチニルアミノ基、<math>N. N-ジペンチニルアミノ基、N, N-ジヘキシニルアミノ基、ヒドロキシメチルアミノ基、1-ヒドロキシエチルアミノ基、2-ヒドロキシエチルアミノ基、3-ヒドロキシーカ

ープロピル基、メチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、nープロピルスルホニルアミノ基、isoープロピルスルホニルアミノ基、nープチルスルホニルアミノ基、isoープロペニルスルホニルアミノ基、isoーペンテニルスルホニルアミノ基、isoーペンテニルスルホニルアミノ基、isoーペンテニルスルホニルアミノ基、isoーペンテニルスルホニルアミノ基、isoープロピルカルボニルアミノ基、isoープロピルカルボニルアミノ基、isoープロピルカルボニルアミノ基、isoープロピルカルボニルアミノ基、isoープロピルカルボニルアミノ基、isoープロピルカルボニルアミノ基、isoープロペニルカルボニルアミノ基、isoープロペニルカルボニルアミノ基、isoープロペニルカルボニルアミノ基、isoープロペニルカルボニルアミノ基、isoープロペニルカルボニルアミノ基、isoープロペニルカルボニルアミノ基、isoーズンテニルカルボニルアミノ基、isoーズンテニルカルボニルアミノ基、年エールカルボニルアミノ基、等があげられる。

本願明細書において用いる「置換基を有していてもよい」における当該「置換基」 としては、ハロゲン原子(例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、 等)、水酸基、二トロ基、シアノ基、C,\_。アルキル基(例えばメチル基、エチル e c - ブチル基、t e t t - ブチル基、n - ペンチル基、1 1 - ジメチルプロビ ル基、1,2-ジメチルプロピル基、2,2-ジメチルプロピル基、1-エチルプ ロピル基、2-エチルプロピル基、n-ヘキシル基、1-メチル-2-エチルプロ ビル基、等)、C2-aアルケニル基(例えばビニル基、アリル基、1-プロペニル 基、2-プロペニル基、イソプロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、3-メチルー1-プロペニル基、2-メチル-2-プロペニル基、3-メチル-2-プ ロペニル基、1-プテニル基、2-プテニル基、3-プテニル基、1-ペンテニル 基、1-ヘキセニル基、1、3-ヘキサンジエニル基、1、6-ヘキサンジエニル 基、等)、C2-6アルキニル基(例えばエチニル基、1-プロピニル基、2-プロ· ピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-プチニル基、3-メチル-1-プロピニル基、1-エチニル-2プロピニル基、2-メチル-3-プロビニル基、 1 ーペンチニル基、1 ーヘキシニル基、1、3 ーヘキサンジインイル基、1、6 ー ヘキサンジインイル基、等)、C1-6アルコキシ基(例えばメトキシ基、エトキシ 基、n-プロポキシ基、1so-プロポキシ基、sec-プロポキシ基、n-ブト

キシ基、 iso-ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ロ-ペンチルオキシ基、 iso-ペンチルオキシ基、sec-ペンチルオキシ基、 n-ヘキソキシ基、等)、C2-6アルケニルオキシ基(例えばビニロキシ基、アリロキ シ基、1-プロペニルオキシ基、2-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ 基、等)、C2-4アルキニルオキシ基(例えばエチニルオキシ基、1-プロピニル オキシ基、2-プロピニルオキシ基、等)、C1-6アルキルチオ基(例えばメチル チオ基、エチルチオ基、カープロビルチオ基、180-プロビルチオ基、8ec-プロピルチオ基、カーブチルチオ基、isoープチルチオ基、secーブチルチオ 基、tert-ブチルチオ基、等)、 $C_{2-6}$ アルケニルチオ基(例えばビニルチオ 基、アリルチオ基、1-プロペニルチオ基、2-プロペニルチオ基、等)、C2-6 アルキニルチオ基(例えばエチニルチオ基、1-プロピニルチオ基、2-プロピニ ルチオ基、等)、C<sub>2-7</sub>脂肪族アシル基(例えばアセチル基、プロピオニル基、ブ チロイル基、等)、カルバモイル基、アリールアシル基、ヘテロアリールアシル基、 アミノ基、C<sub>1-6</sub>アルキルスルホニル基、C<sub>2-6</sub>アルケニルスルホニル基、C<sub>2-6</sub> アルキニルスルホニル基、C,\_。アルキルスルフィニル基、C,\_。アルケニルスル フィニル基、C<sub>2-6</sub>アルキニルスルフィニル基(例えばメチルスルホニル基、エチ ルスルホニル基、カープロビルスルホニル基、180一プロビルスルホニル基、カ ープチルスルホニル基、 tertープチルスルホニル基、ビニルスルホニル基、ア リルスルホニル基、 *iso*-プロペニルスルホニル基、 *iso*-ペンテニルスルホ ニル基、エチニルスルホニル基、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、 カープロピルスルフィニル基、1soープロピルスルフィニル基、カーブチルスル フィニル基、 tertーブチルスルフィニル基、ビニルスルフィニル基、アリルス ルフィニル基、 iso-プロペニルスルフィニル基、 iso-ペンテニルスルフィ ニル基、エチニルスルフィニル基、等)、ホルミル基、C3-8シクロアルキル基(例 えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、 シクロヘプチル基、シクロオクチル基、等)、C3-8シクロアルケニル基(例えば シクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル基、等)、 5乃至14員非芳香族複素環式基(例えばピロリジニル基、ピロリル基、ピペリジ

ニル基、ピペラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジル基、イミダゾリジル基、 モルホリル薬、デトラヒドロフリル薬、テトラヒドロピラニル薬、ピロリニル薬、 ジヒドロフリル基、ジヒドロピラニル基、イミダゾリニル基、オキサゾリニル基、 ピリドン環から誘導される基、フタルイミド環やスクシンイミド環から誘導される 基、等)、C。\_ , 4 芳香族炭化水素環式基(例えばフェニル基、インデニル基、1 ー ナフチル基、2-ナフチル基、ビフェニル基、インダセニル基、等)、5万至14 員芳香族複素環式基(例えばピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジ 二ル基、ピラジニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ペンゾトリアゾリル基、 ピラゾリル基、イミダゾリル基、ベンツイミダゾリル基、インドリル基、イソイン ドリル基、インドリジニル基、プリニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキ ノリル基、キノリジル基、フタラジル基、ナフチリジニル基、キノキサリル基、キ ナゾリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基、イミダゾトリアジニル基、ピラ ジノピリダジニル基、アクリジニル基、フェナントリジニル基、カルバゾリル基、 カルバゾリニル基、ペリミジニル基、フェナントロリニル基、フェナシニル基、イ ミダゾビリジニル基、イミダゾビリミジニル基、ピラゾロビリジニル基、ピラゾロ ピリジニル基、チエニル基、ベンゾチエニル基、フリル基、ピラニル基、シクロペ ンタピラニル基、ベンゾフリル基、イソベンゾフリル基、チアゾリル基、イソチア ゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズチアジアゾリル基、フェノチアジニル基、 イソキサゾリル基、フラザニル基、フェノキサジニル基、オキサゾリル基、イソキ サゾイル基、ベンゾオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、ピラゾロオキサゾリル 基、イミダゾチアゾリル基、チエノフラニル基、フロピロリル基、ピリドオキサジ ニル基、等)、等の基があげられ、これらの置換基は更に置換基を有していてもよ 14

前記式(I)において、前記「置換基を有していてもよいカルバモイル基」における当該「置換基」の好適な例をあげると、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-8}$ 

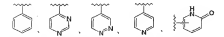
14 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5 乃至1 4 員芳香族複素環式 基、等から選ばれる基があげられ、カルバモイル基の窒素原子は、前配置換基群か ら選ばれる1 又は2 個の基で置換されていてもよい。更に、前記置換基どうしが結 合により一緒になって、3 乃至1 4 員含窒素環 (例えばピロリジル基、ピロリニル 基、ピペリジル基、ピベラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジル基、イミダゾ リジル基、モルフォリニル基、テトラヒドロビラニル基、アジリジニル基、オキシ ラニル基、オキサチオラニル基、フタルイミドイル基、スクシンイミドイル基、ピ ロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジリル基、ピラゾ リル基、等) を形成してもよく、且つ更に、該含窒素環は置換基を有していてもよ い。

前記式(I)において、 $R^1$ 及び/又は $R^2$ における好適な基は特に限定されないが、より好適な基としては、水素原子、それぞれ置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-7}$ 脂肪族アシル基、等があげられ、更に好適な例としては水素原子があげられる。

前記式(I)において、R°における好適な基は特に限定されないが、より好適な基としては、水素原子、アミノ基、シアノ基、それぞれ置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、フェニル、ナフチル、ピリジル、ピリ ダジル、ピリミジル、ピラジル、チエニル、フリル、イミダゾリル基、等があげられ、更に好適な例としては水素原子があげられる。

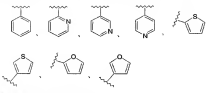
前記式(I)において、 $R^4$ は、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、少なくとも1以上の不飽和結合を有している5万至14員非芳香族複素環式基、又は置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基を示し、好適な基をあげると、 $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基(例えばフェニル基、ナフチル基、等)、5万至14員非芳香族複素環式基(例えばピロリジニル基、ピロリニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、イミダゾリニル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリニル基、モルフォリニル基、テトラヒドロピラニル基、アジリジニル基、オキシテニル基、オキサチオラニル基、窒素原子が置換されていてもよい6-オキソー1、6-ジヒドロピリジニル基、窒素原子が置換されてもよい2-オキソー1、

2-ジヒドロビリジニル基等)又は5万至14員秀香族複素環式基(例えばビロリル基、ビリジル基、ビリダジニル基、ビリミジニル基、ビラジニル基、ビラゾリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、キノリニル基、キノリニル基、キノリニル基、キノリニル基、キノリジニル基、ナフチリジル基、キノキサリル基、キナゾリル基、イミダゾトリアジニル基、ピラジノビリダジニル基、チース・カーのでは、アロベンタビラニル基、ベンゾテエニル基、フリル基、ビラジノビリダジニル基、ボンゾフリル基、インベンゾフリル基、デアゾリル基、インチアゾリル基、ベンズチアゾリル基、インスチアジアゾリル基、アエノチアジル基、インキサゾリル基、ビラゾロオキサゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チエノフリル基、フロビロリル基、ピリドオキサジニル基、等)があげられ、更にこれらの基は置換基を有していてもよい。R<sup>4</sup>におけるより好適な例をあげると、例えば、それぞれ置換基を有していてもよい式



前記式(I)において、R<sup>5</sup>は、それぞれ置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香 族炭化水素環式基又は5万至14員芳香族複素環式基を示し、好適な基をあげると、 C<sub>6-14</sub>芳香族炭化水素環式基(例えばフェニル基、ナフチル基、等)又は5万至1 4員芳香族複素環式基(例えばピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミ ジニル基、ピラジニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、インドリル基、イソイ ンドリル基、インドリジニル基、キノリニル基、イソキノリニル基、キノリジニル 基、フタラジニル基、ナフチリジル基、キノキサリル基、キナゾリル基、イミダゾ トリアジニル基、ピラジノピリダジニル基、チエニル基、ベンゾチエニル基、フリ ル基、ピラニル基、シクロペンタピラニル基、ベンゾフリル基、インベンゾフリル 基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、ベンズチアゾリル基、ベンズチアジアゾリ

ル基、フェノチアジル基、イソキサゾリル基、ビラゾロオキサゾリル基、イミダゾ チアゾリル基、チエノフリル基、フロビロリル基、ビリドオキサジニル基、等)が あげられ、更にこれらの基は置換基を有していてもよい。R°におけるより好適な 例をあげると、例えば、それぞれ置換基を有していてもよい式



等で表される基があげられる。

 $R^3$ 、 $R^4$ 、及び $R^5$ における「置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素 環式基」及び「置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基」におけ る当該「置換基」における[1]好適な例をあげると、水酸基、ハロゲン原子、シ アノ基、ニトロ基、置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル基、置換基を有して いてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、 置換基を有していてもよいC₁-6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC₂-6 アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよいC1-6アルキルチオ基、置換基を 有していてもよいC。-。アルケニルチオ基、置換基を有していてもよいC。-。アル キニルチオ基、置換されたカルボニル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置 換基を有していてもよいC1-6アルキルスルホニル基、置換基を有していてもよい C2-6アルケニルスルホニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニルスル ホニル基、置換基を有していてもよいC1-6アルキルスルフィニル基、置換基を有 していてもよいC2-6アルケニルスルフィニル基、置換基を有していてもよいC3- $_{6}$ アルキニルスルフィニル基、ホルミル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロ アルキル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有し ていてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC。-1 本芳香族炭化水素環式基及び置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環

式基から選ばれる1個以上の基があげられ、[2]より好適には、(1)水酸基、(2) ハロゲン原子、(3)シアノ基、(4)ニトロ基、(5)(i)水酸基、(ii)シアノ基、(iii) ハロゲン原子、(iv)  $C_{1-6}$  アルキルアミノ基、(v) ジ( $C_{1-6}$  アルキル)アミノ基、 (vi) C<sub>2-6</sub>アルケニルアミノ基、(vii) ジ (C<sub>2-6</sub>アルケニル) アミノ基、(viii) C  $_{2-6}$ アルキニルアミノ基、(ix) ジ( $C_{2-6}$ アルキニル)アミノ基、(x)  $N-C_{1-6}$ ア ルキルー $N-C_{2-6}$ アルケニルアミノ基、(xi)  $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{2-6}$ ア ルキニルアミノ基、(xii)  $N-C_{2-6}$ アルケニル $-N-C_{2-6}$ アルキニルアミノ基、 (xiii) アラルキルオキシ基、(xiv) TBDMSオキシ基、(xv) C<sub>1-6</sub>アルキルスルホ ニルアミノ基、(xvi) C1-6アルキルカルポニルオキシ基、(xvii) C2-6アルケニル カルボニルオキシ基、(xviii) C2-6アルキニルカルボニルオキシ基、(xix) N-C1  $_{-6}$ アルキルカルパモイル基、 $\{xx\}$   $N-C_{2-6}$ アルケニルカルバモイル基及び $\{xxi\}$  $N-C_{1-6}$ アルキニルカルバモイル基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換さ れていてもよいC1-6アルキル基、C2-6アルケニル基又はC2-6アルキニル基、 (6) (i) C<sub>1-6</sub>アルキルアミノ基、(ii) アラルキルオキシ基及び(iii) 水酸基から選ば れる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{2-6}$ ア ルケニルオキシ基又はC2-6アルキニルオキシ基、(7)(i)水酸基、(ii)ニトリル基、 (iii) ハロゲン原子、(iv) C1-6アルキルアミノ基、(v) アラルキルオキシ基、(vi) TBDMSオキシ基、(vii) C1-6アルキルスルホニルアミノ基、(viii) C1-6アル キルカルボニルオキシ基及び(ix) C1-6アルキルカルバモイル基から選ばれる1個 以上の基でそれぞれ置換されていてもよい $C_{1-6}$ アルキルチオ基、 $C_{2-6}$ アルケニ ルチオ基又は $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、(8) (i)  $C_{1-6}$ アルコキシ基、(ii) アミノ基、 (iii) C<sub>1-6</sub>アルキルアミノ基、(iv) ジ (C<sub>1-6</sub>アルキル) アミノ基、(v) C<sub>2-6</sub>ア ルケニルアミノ基、(vi) ジ  $(C_{2-6}$ アルケニル) アミノ基、(vii)  $C_{2-6}$ アルキニル アミノ基、(vii)ジ( $C_{3-6}$ アルキニル)アミノ基、(viii)  $N-C_{1-6}$ アルキル-N $-C_{2-6}$ アルケニルアミノ基、(ix)  $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{2-6}$ アルキニルア ミノ基及び(x)  $N-C_{2-6}$ アルケニルー $N-C_{2-6}$ アルキニルアミノ基から選ばれ る基で置換されたカルボニル基、 (9) (i)  $C_{1-6}$ アルキル基、 (ii)  $C_{2-6}$ アルケニル 基、(i i i ) C<sub>2−6</sub>アルキニル基、(i v) C<sub>1−6</sub>アルキルスルホニル基、(v) C<sub>2−6</sub>アル

ケニルスルホニル基、(vi) C  $_{2-6}$  アルキニルスルホニル基、(vii) C  $_{1-6}$  アルキルカ ルボニル基、 (viii) C  $_{2-6}$  アルケニルカルボニル基及び (ix) C  $_{2-6}$  アルキニルカル ボニル基から選ばれる1又は2個の基で置換されていてもよいアミノ基、(10) C,\_ 。アルキルスルホニル基、(11) C 2-6 アルケニルスルホニル基、(12) C 2-6 アルキニ ルスルホニル基、(13) C  $_{1-6}$  アルキルスルフィニル基、(14) C  $_{2-6}$  アルケニルスル フィニル基、(15) C<sub>2-6</sub> アルキニルスルフィニル基、(16) ホルミル基、(17)(i) 水酸 基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C<sub>1-6</sub>アルキル基、(v) C<sub>1-6</sub>アル コキシ基、(vi) C<sub>1-6</sub>アルコキシC<sub>1-6</sub>アルキル基及び(vii) アラルキル基から選ば れる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよいC3-8シクロアルキル基又はC 3-8シクロアルケニル基、(18)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、 (iv)  $C_{1-6}$ アルキル基、 (v)  $C_{1-6}$ アルコキシ基、 (vi)  $C_{1-6}$ アルコキシ $C_{1-6}$ アル キル基及び(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基で置換されていてもよい 5 乃至14 員非芳香族複素環式基、(19)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニト リル基、(iv) C<sub>1-6</sub>アルキル基、(v) C<sub>1-6</sub>アルコキシ基、(vi) C<sub>1-6</sub>アルコキシC 1-6アルキル基及び(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基で置換されてい てもよいC<sub>6-14</sub>芳香族炭化水素環式基、ならびに、(20)(i)水酸基、(ii)ハロゲン 原子、(iji)ニトリル基、(iv) C<sub>1-6</sub>アルキル基、(v) C<sub>1-6</sub>アルコキシ基、(vi) C<sub>1</sub> \_6アルコキシC1-6アルキル基及び(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基 で置換されていてもよい5乃至14員芳香族複素環式基から選ばれる1個以上の 基があげられ、[3]最も好適には、水酸基、ハロゲン原子(例えばフッ素原子、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、等)、シアノ基、ニトロ基、 $C_{1-6}$ アルキル基 (例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-ブチル 基、 1 s o - ブチル基、 t e r t - ブチル基、 n - ペンチル基、 i - ペンチル基、 ネオペンチル基、n-ヘキシル基、等)、 $C_{2-6}$ アルケニル基(例えばピニル基、 アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、等)、C2-6アルキニル基(例 えばエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、プチニル基、ペンチニル 基、ヘキシニル基、等)、 $C_{1-6}$ アルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、n-プ ロポキシ基、 iso-プロポキシ基、n-ブトキシ基、等) 及びC2-6アルケニル

オキシ基(ビニルオキシ基、アリルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ基、等)から選ばれる1個以上の基である。

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物もしくはその塩、又はそれらの 溶媒和物における好適な態様は特に限定されないが、その中でもより好適な態様を あげると、 $R^4$ が式

、もしくは式

〔式中、 $R^a$ は前記置換基群 a から通ばれる基を示し; B 環は前記置換基群 a から通ばれる 1 乃至 4 個の基で置換されていてもよい含窒素 6 員環を示す。 2 で表わされる 6 一才キソー 1 , 6 一ジヒドロビリジニル基、もしくは 2 一才キソー 1 , 2 一ジヒドロビリジニル基、又は 1 乃至 2 の置換基を有していてもよい 4 一ビリジル基である 4 である 化合物も しくはその 塩、又はそれらの溶媒和物である。 4 におけるそれぞれの 好演な 悠 様 は前記例示列学の 如くである。

塩、グルタミン酸塩等)、四級アミン塩、アルカリ金属塩(例えばナトリウム塩、 カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(マグネシウム塩、カルシウム塩等)等があ げられ、当該「薬理学的に許容できる塩」として、より好ましくは塩酸塩、シュウ 酸塩、等である。

また、本願明細書における「溶媒和物」とは、本発明にかかる化合物もしくはその塩の溶媒和物であり、特に限定されないが、好ましくは水和物、アルコール和物 (例えばメタノール和物、エタノール和物、プロパノール和物、イソブノパノール 和物等)、エステル和物(酢酸エチル和物等)、エーテル和物 (メチルエーテル和物、エチルエーテル和物、THF等)、又はDMF和物等であり、特に好ましくは 水和物、又はアルコール和物 (例えばメタノール和物、エタノール和物)等であり、また、 薬理学的に許容される溶媒が好ましい。

#### 製造法

本発明にかかる前記式 (I) で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。なお、以下に記載する「室温」とは、0万至40 $\mathbb C$ 付近をいう。

# (製造法A)

$$Ar^{1a}$$
-COOX<sup>a</sup> +  $R^{1a}$ -CH<sub>3</sub>  $\longrightarrow$   $Ar^{1a}$ - $R^{1a}$ 

式中、 $Ar^{1a}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示し、 $X^a$ は $C_{1-6}$  アルキル基を示し、 $R^{1a}$ はその4位に空素原子を有し、且つ、置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基(例えば、4- ピリジル基、4- ピリミジニル基、4- ピリダジニル基等)を示す。本発明にかかる前記式(1)で表わされる化合物の製造原料としての化合物(A3)は、塩基存在下、芳香族カルボン酸エステル(A1)を式 $R^{1a}$ - $CH_3$ で表わされる4- メチル芳香族複素環化合物(A22)と溶媒中で反応させ、脱アルコール縮合により製造することができる。使用する塩基は出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限

定されないが、好適にはリチウム ビス (トリメチルシリル) アミドやリチウム ジ イソプロビルアミドに代表される 2 級アミンの金属塩等である。 月いる溶媒は、出 発原料、 試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、 好適にはテトラヒドロフラン、ジオキサン、 1 , 2-ジメトキシエタン、ジエチレングリコール等のエーテル類である。 反応温度は、 通常、<math>-78  $\mathbb C$  乃至室温であり、 好適には 0  $\mathbb C$  行近である。

(製造法B)

$$Ar^{1b}$$
—CHO +  $R^{1b}$  $X^b$   $\longrightarrow$   $Ar^{1b}$  $R^{1b}$ 
(B1) (B2) (B3)

式中、Ar15及びR15は同一又は相異なって置換基を有していてもよいC6-14 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環 式菓を示す。Xbはハロゲン原子、アルキルスルホニルオキシ基、又はアリールス ルホニルオキシ基を示す。本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の製造 原料としての化合物 (B3) は、前記製造法A以外にも、本製造法Bにより製造す ることができる。すなわち、芳香族アルデヒド (B1) から調製される芳香族トリ アルキルシリルシアノヒドリン化合物と式 R<sup>16</sup>-CH<sub>2</sub>X<sup>5</sup> で表わされる化合物 (B2) を塩基存在下縮合させた後に、フッ素化合物を作用させ、脱シアン化トリ アルキルシリル化して製造する。(B1)から芳香族トリアルキルシリルシアノヒ ドリンを調製する試薬としては、トリメチルシリルシアニドに代表されるシアン化 トリアルキルシリル化合物を用いるのが好ましい。この際、触媒としてヨウ化亜鉛 (II) 等の金属塩を併用するのも好ましく、速やかに反応を進行させることができ る。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害し ない限りにおいて特に限定されないが、好適にはリチウム ビス (トリメチルシリ ル) アミドやリチウム ジイソプロピルアミドに代表される2級アミンの金属塩、 等である。使用するフッ素化合物は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、ま た反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはフッ化水素酸、ア

ミンのフッ化水素酸塩であり、より好適にはフッ化テトラブチルアンモニウムである。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはテトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、ジエチレングリコール等のエーテル類である。反応温度としては、-78℃乃至室温が好ましい。

### (製造法C)

$$Ar^{1c} \longrightarrow Ar^{1c} \longrightarrow NMe_2$$
(C1) (C2)

式中、 $Ar^{1\circ}$ 及び $R^{1\circ}$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-14}$  芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示す。3-(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン誘導体(C2)は、本発明にかかる化合物(I)の製造原料である。(C2)は、前記製造法A又はBで製造した(C1)の活性メチレンに<math>N,N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタールを作用させて製造することができる。本反応は、無溶媒で行うのが最も好ましいが、反応を阻害せず出発物質をある程度溶解する溶媒(例えばN,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、N-メチルピロリドン、ペンゼン、トルエン、等)等で希釈して行っても好ましい結果を得ることができる。反応温度は、通常、室温乃至120 であり、好ましくは100 で付近である。

### (製造法D)

式中、 $A_{T}^{14}$ 及び $R^{14}$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基を示す。 $R^{24}$ 及び $R^{34}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよ

いC1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有 していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアル キル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有してい てもよい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいCa-1。芳香 族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい5万至14貫芳香族複素環式基 を示す。本発明にかかる化合物(D3)は、塩基存在下において前記製造法Cで製 造した3-(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン誘導体(D1)にグアニ ジン誘導体 (D2) を反応させることにより製造することができる。使用するグア ニジン誘導体 (D2) は、塩酸、臭化水素酸、硫酸、または酢酸等の酸と塩を形成 したものであってもよい。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異な り、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には炭酸カリウ ム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩であり、ナトリウムメトキシド、 ナトリウムエトキシド、カリウム t-ブトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシ ドでもよい。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せ ず、出発物質及び塩基をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、例え ば、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシ ド、エタノールなどが好適である。反応温度は室温から120℃が好適であるが、 さらに好ましくは、70℃付近である。

## (製造法E)

式中、A r  $^{1}$   $^{\circ}$  R  $^{1}$  R  $^{1}$ 

アルキル基、置換基を有していてもよいC。」。シクロアルケニル基、置換基を有し ていてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC6-1 , 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素 環式基を示す。本発明にかかる化合物(E4)は、前記製造法A又はBで製造した 化合物(E1)に、塩基存在下、アルデヒド(E2)及びグアニジン誘導体(E3) を反応させた後、酸化剤にて芳香化することにより製造することができる。使用す るグアニジン誘導体 (E3) は、塩酸、臭化水素酸、硫酸、または酢酸等の酸と塩 を形成したものであってもよい。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等によ り異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはナト リウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム ナーブトキシドなどのアルカ リ金属のアルコキシドであり、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属 の炭酸塩でもよい。用いる酸化剤としては、活性二酸化マンガンなどのマンガン化 合物、2、3-ジクロロ-5、6-ジシアノ-1、4-ベンゾキノンなどのキノン 類及び硫黄などが挙げられる。用いる溶媒としては、反応を阻害せず、出発物質及 び中間体をある程度溶解するもの、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒド ロフラン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、N, N-ジメチルホ ルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、又はそれらの混合溶 媒等が挙げられる。反応温度は0℃から120℃が好ましい。

(製造法F)

式中、 $Ar^{1}$ で及び $R^{1}$ では同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 

工程 F-1; 本工程 は化合物(F 1)に塩基存在下、アルデヒド化合物(F 2)を脱水縮合し、化合物(F 3)を製造する工程である。反応に用いる塩基としては、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t-プトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドが好適であるが、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩を用いてもよい。反応は、反応を阻害せず、出発物質及び中間体をある程度溶解するもの、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、又はそれらの混合溶媒などの中で行われる。反応は0℃から120℃で行われる。

工程F-2;本工程は工程F-1で得られた化合物(F3)に塩基存在下グアニジン誘導体(F4)を反応させた後、酸化剤にて芳香化し、ピリミジン誘導体(F6)を製造する工程である。使用するグアニジン誘導体(F4)は、塩酸、臭化水素酸、硫酸、または酢酸等の酸と塩を形成したものであってもよい。反応に用いる塩基としては、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t-ブトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドが好適であるが、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩を用いてもよい。反応に用いる酸化剤としては、活性二酸化マンガンなどのマンガン化合物、2,3-ジクロロ-5.6-ジシアノ-1.4-ベンゾキノンなどのキノン額及び硫黄などが挙げられる。反応は、反応

を阻害せず、出発物質及び中間体をある程度溶解するもの、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、又はそれらの混合溶媒などの中で行われる。反応は0でから120で行われる。なお、工程F-1において化合物(F3)を単離することなく、反応当初からグアニジン誘導体(F4)を共存させても、次いで酸化剤にて芳香化することによってビリミジン誘導体(F5)を製造することができる。さらに、工程F-2の化合物(F3)とグアニジン誘導体(F4)との塩基存在下の反応において含水条件下で反応(如熱)を2乃至7日間といった長時間行い、次いで酸化反応に供するとビリミジノン誘導体(F6)が得られる。

(製造法G)

$$R^{1g}$$
— $X^g$ 
 $R^{1g}$ 
 $R^{1g}$ 
 $R^{1g}$ 
 $R^{1g}$ 
 $R^{1g}$ 
 $R^{1g}$ 

式中、 $Ar^{1s}$ 、 $R^{1s}$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族族化水楽環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14 員芳香族複楽環式基を示し、Xsはハロゲン原子、アルキルスルホニルオキシ基を示す。本製造法は前記製造法Fにおける(F3)の別途合成法である。すなわち、塩基及びパラジウム触媒存在下、化合物(G1)にシアノメチルホスホン酸ジエステルを反応させた後に、式 $Ar^{1s}$ -CHOで表わされるアルデヒド化合物を脱リン酸縮合し、化合物(G2)を製造する工程である。反応に用いる塩基としては水楽化ナトリウム、パラジウム触媒としてはテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)がそれぞれ好ましい。反応溶媒はジメトキシエタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類が好ましい。反応は0℃から120℃で行われる。

(製造法H)

$$R^{1h}$$
  $A_{r}^{1h}$   $H_{2N}$   $NR^{2h}R^{3h}$  工程正 $2$   $R^{3h}R^{2h}N$   $R^{1h}$   $R^{1h}$   $R^{1h}$   $R^{1h}$   $R^{1h}$   $R^{1h}$ 

式中、 $A_T^{1h}$ 及び $R^{1h}$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族人の大家環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至 1 4 負 芳香族複素環式基を示す。 $R^{2h}$ 及び $R^{3h}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルカニル基、置換基を有していてもよい $C_{5-8}$ シクロアルカニル基、置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族複素環式基、医機基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族複素環式基を示し、 $X^h$ は $C_{1-6}$ アルキル基を示す。本製造法は前配製造法下における(F 6)の別論会成法である。

工程日 -1;本工程は、塩基存在下、カルボン酸無水物を用い、化合物(H 1)に化合物(H 2)を脱水縮合し、化合物(H 3)を製造する工程である。反応に用いる塩基としては、トリエチルアミン、ピロリジン、ピペリジン、ジイソプロピルエチルアミンなどのアミン類が挙げられる。カルボン酸無水物としては、無水酢酸が好ましい。反応は室温から 120で行われる。

工程日-2; 本工程は工程日-1で得られた化合物(日3)に塩基存在下グアニジン誘導体(日4)を反応させた後、酸化剤にて芳香化し、本発明にかかる前記式(I)の製造原料としてのビリミジノン誘導体(日5)を製造する工程である。使用するグアニジン誘導体(日4)は、塩酸、臭化水素酸、硫酸、または酢酸等の酸と塩を

形成したものであってもよい。反応に用いる塩基としては、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t-プトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドが好適であるが、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩を用いてもよい。反応に用いる酸化剤としては、活性二酸化マンガンなどのマンガン化合物、2、3-ジクロロ-5、6-ジシアノ-1、4-ベンゾキノンなどのキノン類、及び硫黄などが挙げられる。反応は、反応を阻害せず、出発物質及び中間体をある程度溶解するもの、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N、N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、又はそれらの混合溶媒などの中で行われる。反応は0 でから 1 2 0 0 で行われる。

## (製造法1)

$$\mathbb{R}^{3}\mathbb{R}^{2}\mathbb{N}$$
 $\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{R}^{11}$ 
 $\mathbb{R}^{3}\mathbb{R}^{2}\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{R}^{3}\mathbb{R}^{2}\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{R}^{3}\mathbb{R}^{2}\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{R}^{3}\mathbb{$ 

<u>工程 I-1</u>; 本工程は、前記製造法Fあるいは製造法Hで得られるビリミジノン誘導体(I1)のオキソ基をハロゲン原子に変換して本発明にかかる 4-ハロゲノビ

リミジン態導体 (I2) に導く工程である。反応は無溶媒又はアセトニトリル、ジオキサン、テトラヒドロフランなどの溶媒に懸濁し、オキシ塩化リン、オキシ臭化リンなどのハロゲン化剤を作用させて70つから120つで行われる。反応系にジメチルアニリン、ジイソプロビルエチルアミン、トリプロビルアミンなどの三級アミン、テトラエチルアンモニウムクロリドなどの四級アミンの塩やN, N-ジメチルホルムアミドなどを添加すると反応が促進される。

工程 I - 2; 本工程は、上記工程 I - 1で得られた 4 - ハロゲノビリミジン誘導体 (I 2) にアルカリ金属アルコキシドを作用させ、4 位のハロゲン原子をアルコキシ基に変換し、本発明にかかる 4 - アルコキシビリミジン誘導体 (I 3) に導く工程である。アルカリ金属アルコキシドは、溶媒中または無溶媒で、アルコールにアルカリ金属または塩基を作用させることで調製される。使用するアルカリ金属としてはナトリウム、カリウムが好適である。反応に使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、水素化ナトリウムなどのアルカリ金属水素化物が好適であり、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t - ブトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドでもよい。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず、出発物質及び塩基をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、例えば、N, N - ジメチルホルムアミド、N - メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、メタノール、エタノールなどのアルコール類、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサンなどのエーテル類、あるいはそれらの混合溶媒などが好適である。反応温度は緊急力である。

(製造法 J)

工程 J − 1; 本工程は、前記製造法Hの工程H − 1で得られる化合物 (J 1) にグ リニア試薬を反応させ、化合物 (J 2) に導く工程である。反応は、反応を阻害せ ず、出発物質及び中間体をある程度溶解するもの、例えば、テトラヒドロフラン、 ジエチルエーテル、ジメトキシエタンなどのエーテル類の中で行われる。反応は− 78℃乃至室温で行われる。

<u>工程J-2</u>;本工程は、上記工程J-1で得られた化合物(J2)に塩基存在下グアニジン誘導体(J3)を反応させた後、酸化剤にて芳香化し、本発明にかかるビリミジン誘導体(J4)を製造する工程である。使用するグアニジン誘導体(J3)は、海除、臭化水素酸、硫酸、または酢酸等の酸と塩を形成したものであってもよ。

い。反応に用いる塩基としては、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t-ブトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドが好適であるが、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩を用いてもよい。反応に用いる酸化剤としては、活性二酸化マンガンなどのマンガン化合物、2,3-ジクロロ-5,6-ジシアノ-1,4-ベンゾキノンなどのキノン類及び硫黄などが挙げられる。反応は、反応を阻害せず、出発物質及び中間体をある程度溶解するもの、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、又はそれらの混合溶媒などの中で行われる。反応は0℃から120℃で行われる。

## (製造法K)

$$\mathbb{R}^{3k}\mathbb{R}^{2k}\mathbb{N}$$
 $\mathbb{N}$ 
 $\mathbb{N$ 

式中、 $A r^{1k}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示す。 $R^{2k}$ 及び $R^{3k}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $E_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $E_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、乙は置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 7万香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 7万香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 7万香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 7万香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 7万香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{3-14}$ 7万香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい。

い酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子を示し、A<sup>k</sup>環はビリジル基、ビリミジニル基、ピラジニル基、ヒリダジニル基を示し、A<sup>k</sup>環はジヒドロオキソ ピリジニル基、ジヒドロオキソビリミジニル基、ジヒドロオキソビラジニル基、ジ ヒドロオキソビリグジニル基を示す。X<sup>k</sup>はハロゲン原子を示す。本工程は、5 -(α-ハロゲノ含窒素へテロアリール) ピリミジン(K1)のハロゲン原子(X<sup>k</sup>) を4-メトキシベンジルアルコキシドと置換することにより4-メトキシベンジ ルオキシ基に変換した後に、酸処理して本発明にかかる5 - (α-オキソ含窒素へ テロサイクリル) ピリミジン(K2)を製造する工程である。4-メトキシベンジ ルアルコキシドの調製は4-メトキシベンジルアルコールにナトリウム、もしくは カリウムなどのアルカリ金属、又は水素化ナトリウムなどの塩基を用い、無溶薬も しくは N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどの溶薬で希釈して 室温から120℃にて行う。反応に用いる酸としてはトリフルオロ酢酸、塩酸、 臭素酸などが挙げられる。反応は無溶媒もしくはジクロロメタン、ジクロロエタン、 テトラヒドロフランなどの溶媒で希釈して室温乃至150℃にて行う。 (製造法1)

式中、 $Ar^{11}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。 $R^{21}$ 及び $R^{31}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シグロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シグロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい $C_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい $C_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい $C_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい $C_{3-14}$ 芳香族炭化水素環式基、又は置換基

ノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルオールでもよい窓素原子、置換基を有していてもよい窓素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい酸黄原子を示し、 $C_{1-6}$  アルキル基を示し、 $C_{1-6}$  アルキル 基を示し、 $C_{1-6}$  アルキル 基を示し、 $C_{1-6}$  アルキル 基を示し、 $C_{1-6}$  アルキル 基を示し、 $C_{1-6}$  アルカール ビリジシニル基、ジヒドロオキソビリジニル基、ジヒドロオキソビリジニル基、ジヒドロオキソビリジン (L1) のアルキル基を加水分解して本発明にかかる  $C_{1-6}$  アルキリとの  $C_{1-6}$  アルオーソリル) ビリミジン( $C_{1-6}$  アルカート のアルキル 基を加水分解して本発明にかかる  $C_{1-6}$  アルオーソロル) ビリミジン( $C_{1-6}$  アルカート のアルキル 基を加水分解して本発明にかかる  $C_{1-6}$  の  $C_{1$ 

## (製造法M)

$$R^{3m}R^{2m}N$$
 $N$ 
 $Ar^{1m}$ 
 $R^{3m}R^{2m}N$ 
 $Ar^{3m}$ 
 $R^{3m}R^{2m}N$ 
 $Ar^{3m}$ 
 $R^{3m}R^{2m}N$ 
 $R^{3m}R^{2m}N$ 
 $R^{3m}R^{3m}$ 
 $R^{3m}R^{3m}$ 

式中、 $A r^{1m}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式蒸又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示す。 $R^{2m}$ 及び $R^{3m}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式蒸、又は置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族複素環式基を示し、 $R^{4m}$ は水素原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2}$ 

-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有して いてもよい С。…」 書香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい 5 乃至 1 4 員 芳香旅複素環式基、置換基を有していてもよい窒素原子、置換基を有していてもよ い酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子を示し、R<sup>5m</sup>は置換基を有し ていてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、又は置換基を 有していてもよいアルキニル基を示し、AP環はジヒドロオキソビリジニル基、ジ ヒドロオキソピリミジニル基、ジヒドロオキソピラジニル基、ジヒドロオキソビリ ダジニル基を示す。本工程は、5-(α-オキソ含窒素へテロサイクリル)ピリミ ジン (M1) のAm環上の窒素原子に置換基を導入し、本発明にかかる化合物 (M 3)を製造する工程である。反応は塩基の存在下に溶媒中ハロゲン化アルキル化合 物等と反応することにより行われる。塩基としてはナトリウムメトキシド、ナトリ ウムエトキシド、カリウム tープトキシド、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムが、溶 媒としてはメタノール、エタノールのようなアルコール類、テトラヒドロフラン、 ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルのような エーテル類、N. Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、Nーメチル ピロリドン、又はそれらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は0℃か ら100℃で行われる。

#### (製造法N)



式中、 $\mathbf{R}^n$ は置換基を有していてもよい $\mathbf{C}_{1-a}$ アルキル基を示し、 $\mathbf{A}^n$ 票はビリジル基、ビリミジニル基、ビリタジニル基を示し、 $\mathbf{X}^{1n}$ および $\mathbf{X}^{2n}$ は、同一または相異なっていてもよいハロゲン原子を示す。本工程は、 $\alpha$ -ハロゲノ含窒素へテロアリール化合物(N I)に溶媒中、アルカリ金属アルコキシドを作用させ、本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の製造原料としての $\alpha$ -アル

コキシ含窒素ペテロアリール化合物(N 2)を製造する工程である。アルカリ金属 アルコキシドは、溶媒中または無溶媒で、アルコールにアルカリ金属または塩基を作用させることで調製される。使用するアルカリ金属としてはナトリウム、カリウムが好適である。反応に使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、水素化ナトリウムなどのアルカリ金属水素化物が好適であり、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t - ブトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドでもよい。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず、出発物質及び塩基をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、例えば、N, N - ジメチルホルムアミド、N - メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、メタノール、エタノールなどのアルコール類、テトラヒドロフラン、1, 4 - ジオキサンなどのエーテル類、あるいはそれらの混合溶媒などが好適である。反応温度は室温から120℃が好ましい。

(製造法〇)

R<sup>50</sup>—X° — R<sup>50</sup>.—SnY°<sub>3</sub>

(01)

(O2)

式中、 $R^{5\circ}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5 乃至1 4 員芳香族複素環式基を、 $X^{\circ}$ はハロゲン原子を、 $Y^{\circ}$ は $C_{1-6}$ アルキル基を示す。本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の製造原料としてのスズ試薬(O 2)は、化合物(O 1)をリチオ化した後、ハロゲノトリアルキルスズを作用させて製造することができる。リチオ化反応においては、n ープチルリチウム、s ープチルリチウム、t ープチルリチウム等のアルキルリチウムの使用が好ましい。使用するハロゲノトリアルキルスズは、出発原料、使用する溶薬等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には塩化トリプチルスズ、塩化トリメチルスズ、または臭化トリエチルスズ、等である。反応に用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、等のエーテル類、またはヘキサン、ヘブタン

等の炭化水素、あるいはそれらの混合溶媒である。反応温度は、-100℃乃至室 温が好ましい。

### (製造法P)

$$Ar^{1p}$$
  $Ar^{1p}$   $Ar^{1p}$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$ 

式中、 $Ar^{1P}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素深式基または置換基を有していてもよい5 乃至 14 員芳香族複素環式基を示す。本発明にかかる前記式 (I) で装わされる化合物の製造原料としての3-(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン誘導体 (P 2) は、化合物 (P 1) にN,N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタールを作用させて製造することができる。本反応は、無溶薬で行うのが最も好ましいが、反応を阻害せず出発物質をある程度溶解する溶薬(例えばN,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、N-メチルピロリドン、ベンゼン、トルエン、等)等で希釈して行っても好ましい結果を得ることができる。反応温度は、通常、室温乃至 120 であり、好ましくは 100 で付近である。

#### (製造法Q)

$$Ar^{1q} \xrightarrow{O} + \underset{NMe_2}{\stackrel{NH}{\longrightarrow}} H_{2N} \xrightarrow{NH} NR^{2q}R^{3q} \xrightarrow{P^{3q}R^{2q}N} \underset{N}{\stackrel{N}{\longrightarrow}} Ar^{1q}$$
(Q1) (Q2) (Q3)

(製造法R)

$$Ar^{1r}$$
 +  $R^{4r}$  - CHO +  $H_{2N}$   $NR^{2r}R^{3r}$   $R^{3r}R^{2r}N$   $N$   $Ar^{1r}$  (R1) (R2) (R3) (R4)

式中、 $Ar^{1}$ で及び $R^{4}$ では同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-1}$ 、芳 香族炭化水素深式基又は置換基を有していてもよい5 乃至1 4 員芳香族複素深式基を示し、 $R^{2}$ で及び $R^{3}$ では同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ シクロアルカニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ ジクロアルカニル基、置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族酸水素環式基、又は置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族複素環式基、

を示す。本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の製造原料としての化合物(R 4)は、化合物(R 1)に塩基存在下アルデヒド(R 2)及びグアニジン誘導体(R 3)を反応させた後、酸化剤にて芳香化することにより製造することができる。使用するグアニジン誘導体(R 3)は、塩酸、臭化水素酸、硫酸、または酢酸等の酸と塩を形成したものであってもよい。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム ℓ ー プトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドであり、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属のアルコキシドであり、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩でもよい。用いる酸化剤としては、活性二酸化マンガンなどのマンガン化合物、2、3 ージクロロー5、6 ージシアノー1、4 ーベンゾキノンなどのキノン類及び硫黄などが挙げられる。用いる溶媒としては、反応を阻害せず、出発物質及び中間体をある程度溶解するもの、例えば、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、又はそれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度は0℃乃至120℃が好ましい。

(製造法S)

式中、 $Ar^{1*}$ および $R^{1*}$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい $C_{6-14}$  芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至 14 員芳香族複素環式基を示す。 $R^{2*}$ 及び $R^{3*}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$  芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい5 乃至 14 員券香族複素環

式基を示す。  $R^4$ 。は水素原子、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族族化水素 環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示す。  $X^5$  はハロゲン原子を示す。 本発明にかかる化合物(S 3)は、本製造法S により製造 することができる。

工程S-1;本工程は上記製造法QまたはRで得られたビリミジン誘導体(S1)のビリミジン環 5 位を溶媒中でハロゲン化剤によりハロゲン化し、5-ハロゲノビリミジン誘導体(S2)を製造する工程である。使用するハロゲン化剤としては、N-ブロモこはく酸イミド、臭素、等が好ましく、使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、あるいはN、N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、-20で乃至室温である。

工程S-2; 本工程は、上記製造工程S-1で得られた5-ハロゲノビリミジン誘導体(S2)を、溶媒中、パラジウム触媒存在下で、製造法〇で得られた化合物(O2)等のスズ試薬等を作用させ、本発明にかかるビリミジン誘導体(S3)を製造する工程である。使用するパラジウム触媒は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(O)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(O)、等である。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程皮溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、トルエン、キシレン、N、N・ジメチルホルムアミド、N・メチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、室温乃至150℃であり、好ましくは、100℃付近である。

(製造法T)

$$R^{3l}R^{2l}N$$
 $N$ 
 $Ar^{1l}$ 
 $R^{3l}R^{2l}N$ 
 $N$ 
 $R^{3l}R^{2l}N$ 
 $N$ 
 $R^{3l}$ 
 $R^{$ 

式中、 $Ar^{1t}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換 基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。R<sup>21</sup>及びR<sup>31</sup>は同一 又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC、-6アルキル基、置換基を 有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニ ル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していても よいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族 複素環式基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、置換基を有 していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC,\_\_。 アシル基、又は置換基を有していてもよいC1-6アルキルスルホニル基を示し、R4 <sup>1</sup>は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル 基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2 。アルキニル基、置接基を有していてもよいC<sub>8-14</sub>芳香族炭化水素環式基、置換 基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい 窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫 黄原子を示し、R⁵は置換基を有していてもよいC₂-6アルケニル基、C₅-14芳香 族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基 を示す。A<sup>は</sup>環はジヒドロオキソピリジニル基、ジヒドロオキソピリミジニル基、 ジヒドロオキソピラジニル基、ジヒドロオキソピリダジニル基を示す。本発明にか かる化合物 (T 2) は、溶媒中、塩基および銅触媒の存在下、化合物 (T 1) とホウ素 試薬とを反応させることにより製造することができる。反応に用いる塩基は、出発 原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定 されないが、好適にはビリジン、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、 等の3級アミンである。用いる銅触媒は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、

また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には酢酸網、臭化網、 硫酸網、等の2価の網化合物であり、より好適には酢酸網である。使用する溶媒は、 出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解する ものであれば特に限定されないが、好適にはN、Nージメチルホルムアミド、テト ラヒドロフラン、酢酸エチル、ジクロロメタン等である。反応温度は0万至120℃ が好適である。

### (製造法U)

式中、Ar1"は置換基を有していてもよいCs\_1,芳香族炭化水素環式基又は置換 基を有していてもよい 5 乃至 1 4 圓芳香族複素環式基を示し、R 2 u 及びR 3 u は同一 又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい C1-6アルキル基、置換基を 有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニ ル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していても よいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5万至14員非芳香族 複素環式基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、置換基を有 していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC1-6 アシル基、又は置換基を有していてもよいC1-8アルキルスルホニル基を示し、R4 "は水素原子、シアノ基、置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有 していてもよいC。-。アルケニル基、置換基を有していてもよいC。-。アルキニル 基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、置換基を有していて もよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい窒素原子、置換 基を有していてもよい酸素原子を示し、 $R^{su}$ は置換基を有していてもよい窒素原子、 **置検基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子を示** す。Au環はピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基を示し、

Xºはハロゲン原子、アルキルスルホニルオキシ基、又はアリールスルホニルオキ シ基を示す。本発明にかかる化合物(U2)は、溶媒中または無溶媒で、化合物(U 1)と求核試薬とを反応させることにより製造することができる。反応に用いる求 核試薬は、1級または2級アミン、あるいはアルカリ金属アルコキシドが用いられ る。アルカリ金属アルコキシドは、溶媒中または無溶媒で、アルコールにアルカリ 金属または塩基を作用させることで調製される。アルカリ金属アルコキシドの調製 に用いるアルカリ金属としてはナトリウム、カリウムが好適である。アルカリ金属 アルコキシドの調製に用いる塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、ま た反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、水素化ナトリウムなどのア ルカリ金属水素化物が好適であり、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、 カリウム t - プトキシドなどのアルカリ金属のアルコキシドでもよい。使用する溶 媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず、出発物質及び試薬を ある程度溶解するものであれば特に限定されないが、例えば、N. N-ジメチルホ ルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、メタノール、エタノ ールなどのアルコール類、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、1, 4-ジオキサンなどのエーテル類、水、あるいはそれらの混合溶媒などが好適であ る。反応温度は室温から200℃が好ましい。

#### (製造法V)

式中、 $\Lambda_{T}$ <sup>1</sup> 、は置換基を有していてもよい $C_{6-1}$  4芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基を示す。 $R^{2}$  及び $R^{3}$  、は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルキール基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキル基、置換基を有していても

よいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族 複素環式基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、置換基を有 していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC1-6 アシル基、又は置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキルスルホニル基を示し、R<sup>4</sup> \*は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル 基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC。 -6アルキニル基、置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香族炭化水素環式基、置換 基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい 窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫 黄原子を示し、R<sup>5</sup>vはC<sub>1-6</sub>アルキル基を示す。A<sup>v</sup>環はピリジル基、ビリミジニ ル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、ジヒドロオキソピリジニル基、ジヒドロオ キソピリミジニル基、ジヒドロオキソピラジニル基、ジヒドロオキソピリダジニル 基を示し、B\*は置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していて もよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換 基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC。。 シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5万至14員非芳香旅複素環式基、 置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していて もよい 5 乃至 1 4 員芳香族複素環式基を示す。本発明にかかる化合物 (V 2) は、溶 媒中、化合物(V1)と塩基とを反応させることにより製造することができる。反応 に用いる塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない 限りにおいて特に限定されないが、好適には水酸化ナトリウム、水酸化カリウムな どのアルカリ金属水酸化物である。使用する溶媒は、出発原料、試蒸築により暴か り、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されな いが、好適にはメタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、1.2-ジメ トキシエタン、1、4-ジオキサン、水、あるいはそれらの混合溶媒等である。反 応温度は0℃から120℃が好ましい。

(製造法W)

式中、Ar<sup>1</sup>"は置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香族炭化水素環式基又は置換 基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基を示す。R2W及びR3Wは同一 又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC,\_。アルキル基、置換基を 有していてもよいC。-。アルケニル基、置換基を有していてもよいC。-。アルキニ ル基、置換基を有していてもよい C。こ。シクロアルキル基、置換基を有していても よいて。- &シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族 複素環式基、置換基を有していてもよいC。\_\_\_。芳香族炭化水素環式基、又は置換基 を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基を示し、R<sup>4</sup>Wは水素原子、ハロ ゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよいC, マルキル基、置換基を有し ていてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、 置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよ い5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい窒素原子、置換基を 有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子を示し、Aw 環はピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基を示し、A<sup>w</sup>環 はジヒドロオキソビリジニル基、ジヒドロオキソビリミジニル基、ジヒドロオキソ ピラジニル基、ジヒドロオキソピリダジニル基を示す。Xwはハロゲン原子を示す。 本発明にかかる化合物(W2)は、例えば本製造法Wにより製造することができる。 すなわち化合物(W2)は、原料としての化合物(W1)を酸性条件下にて加水分 解し、製造することができる。用いる酸は、使用する原料、試薬、溶媒等により異 なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には塩酸、臭 化水素酸、硫酸、等である。本反応は、水中で行うのが好ましく、水と例えば酢酸、 またはエタノール等のアルコール類等との混合溶媒中で行ってもよい。また、反応 温度は、通常、室温乃至120℃付近で、好適には80万至100℃である。

式中、Ar1×は置換基を有していてもよいCa-14芳香族炭化水素環式基又は置 換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。R2x及びR3xは同 一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC1-8アルキル基、置換基 を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキ ニル基、置換基を有していてもよいC。。シクロアルキル基、置換基を有していて もよい C。 。シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5万至14 員非芳香 族複素環式基、置換基を有していてもよいC6-16芳香族炭化水素環式基、置換基を 有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい○」 «アシル基、又は置換基を有していてもよいC」-- アルキルスルホニル基を示し、R 4×は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよいC1-6アルキ ル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよい  $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置 換棋を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよ い窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい 硫黄原子を示し、R9×およびR10×は同一もしくは相異なって水素原子、置換基を 有していてもよいC,\_6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル 基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよいC3 -8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルケニル基、置換 基を有していてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよ いて 5-14 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい 5 乃至 1 4 員芳香 族複素環式基を示す。A×環はピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリ ダジニル基、ジヒドロオキソピリジニル基、ジヒドロオキソピリミジニル基、ジヒ

ドロオキソピラジニル基、ジヒドロオキソピリダジニル基を示し、B\*は置換基を 有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル 基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_3$ - \*シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC \* - \*シクロアルケニル基、置換 基を有していてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよ いて6-14芳香族炭化水素環式基、又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香 族複素環式基を示す。本発明にかかる化合物 (X2) は、溶媒中、縮合剤の存在下 で、カルボン酸誘導体 (X1) とアミンを脱水縮合することにより、製造すること ができる。使用する縮合剤としては、3-(3'-ジメチルアミノプロピル)-1-エチルカルボジイミド等が好ましい。反応は、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール などを添加することにより加速される。また、カルボン酸に縮合させるアミンが塩 化水素などと塩を形成している場合には、適当量のトリエチルアミンなどの3級ア ミンを添加する。使用する溶媒としては、例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン、 1. 2 ージメトキシエタン、ジエチレングリコール、等のエーテル類、N. Nージ メチルホルムアミド、1-メチルピロリジノン、等が好ましい。反応温度は、通常、 0 乃至50℃であり、より好適には室温付近である。

#### (製造法Y)

$$R^{1y}$$
 OH +  $X^{y}$   $R^{0y}$   $R^{0y}$   $R^{1y}$   $R^{1y}$   $R^{0y}$   $R^{0y}$   $R^{1y}$   $R^{0y}$ 

式中、 $R^{1y}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-1,4}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至 $1^4$  具芳香族複素環式基を示し、 $R^{2y}$ は水素原子または  $C_{1-6}$ アルキル基を示し、 $R^{3y}$ は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置

換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香熬炭化水素漿式基、又は置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香蒸複素璞式基を示す。  $X^{9}$ はハロゲン原子を示す。 本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の製造原料としての化合物(Y4)は、本製造法Yにより製造することができる。

工程ソー1; 本工程は、化合物 (Y1) を溶媒中、還元剤と反応させることにより、そのエステル基またはカルボキシル基をヒドロキシメチル基に変換し、化合物 (Y2) へ導く工程である。使用する選元剤としては、テトラヒドロほう酸ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、ボランーテトラヒドロフラン

が存ってある。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず、出発物質を程度溶解するものであれば特に限定されないが、例えば、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサンなどのエーテル類などが好適である。反応温度は一20℃乃至室温が好ましい。

工程ソー2; 本工程は、化合物 (Y2) を溶媒中、塩基存在下で、スルホニルハラスト影響な (Y3)と反応なせることにより、スルホン酸エステル懸準体 (Y4)

工程 Y-2; 本工程は、化合物(Y2)を容殊甲、鬼悪存住下で、スルホニルハフィド誘導体(Y3)と反応させることにより、スルホン酸エステル誘導体(Y4)へ導く工程である。反応に用いる塩基はトリエチルアミン等の3級アミンが好適である。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず、出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン等が好適である。反応温度は-20℃乃至室温が好ましい。

# (製造法Z)

式中、 $Ar^{1z}$ は置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し、 $R^{2z}$ 及び $R^{3z}$ は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を

有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニ ル基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していても よい С 3-8 シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい 5 乃至 1 4 賢非芳香族 複素環式基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、置換基を有 していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC.--アシル基、又は置換基を有していてもよいC1-6アルキルスルホニル基を示し、R4 <sup>2</sup>は水素原子、シアノ基、置換基を有していてもよいC₁-6アルキル基、置換基を有 していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-6アルキニル 悪、置換基を有していてもよいC<sub>5-14</sub>芳香族炭化水素環式基、置換基を有していて もよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい窒素原子、置換 基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子を示す。 Aェ環はピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基を示し、Xェ はハロゲン原子を示す。本発明にかかる化合物(Z2)は、溶媒中、化合物(Z1)と シアン化アルカリ金属とを反応させることにより製造することができる。反応に用 いるシアン化アルカリ金属としてはシアン化ナトリウム、シアン化カリウムが好適 である。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出 発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはジメチルス ルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン等である。反 応温度は100℃から200℃が好ましい。

以上が本発明にかかる化合物 (I) の製造方法の代表例であるが、本発明化合物の製造における原料化合物は、塩や溶媒和物を形成していてもよく、反応を阻害しないものであれば特に限定されるものではない。また、本発明に係る化合物 (I) がフリー体として得られる場合、前記の化合物 (I) が形成していてもよい塩の状態に常法に従って変換することができる。また、本発明に係る化合物 (I) について得られる種々の異性体 (例えば幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、回転異性体、立体異性体、互変異性体、等) は、通常の分離手段、例えば再結晶、ジアステレオマー塩法、酵素分割法、種々のクロマトグラフィー (例えば薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィー、等) を用いる

ことにより精製し、単離することができる。

本発明にかかる前記式 (1) で表わされる化合物もしくはその塩、又はそれらの 溶媒和物は、慣用される方法により製剤化することが可能で、好ましい剤形として は錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、被覆錠剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、 吸入剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、 ローション剤等があげられる。製剤化には、通常用いられる賦形剤、結合剤、崩壊 剤、滑沢剤、着色剤、矯味烯臭剤や、及び必要により安定化剤、乳化剤、吸収促進 剤、界面活性剤、pH調整剤、防腐剤、抗酸化剤などを使用することができ、一般 に医薬品製剤の原料として用いられる成分を配合して常法により製剤化可能であ る。これらの成分としては例えば(1)大豆油、牛脂、合成グリセライド等の動植物 油: (2) 流動パラフィン、スクワラン、固形パラフィン等の炭化水素: (3) ミリスチ ン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル等のエステル油: (4) セトステ アリルアルコール、ベヘニルアルコール等の高級アルコール: (5) シリコン樹脂: (6) シリコン油: (7) ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステ ル、ゲリヤリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、 ポリオキシエチレン硬化ひまし油、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンプロ ックコポリマー等の界面活性剤;(8)ヒドロキシエチルセルロース、ポリアクリル 酸、カルボキシビニルポリマー、ボリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン、 メチルセルロースなどの水溶性高分子; (9) エタノール、イソプロパノールなどの 低級アルコール; (10) グリセリン、プロピレングリコール、ジプロピレングリコー ル、ソルビトールなどの多価アルコール:(11)グルコース、ショ糖などの糖:(12) 無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウムマグネシウム、ケイ酸アルミニウムなどの無機粉 体: (13) 精製水などがあげられる。1) 賦形剤としては、例えば乳糖、コーンスター チ、白糖、ブドウ糖、マンニトール、ソルビット、結晶セルロース、二酸化ケイ素 等;2)結合剤としては、例えばポリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、メチ ルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラ ック、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポ リビニルピロリドン、ボリプロピレングリコール・ポリオキシエチレン・ブロック

ボリマー、メグルミン、クエン酸カルシウム、デキストリン、ベクチン等; 3) 崩壊 剤としては、何えば澱粉、寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、炭酸カルシウム、 炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ベクチン、カルボキシ メチルセルロース・カルシウム等; 4) 滑沢剤としては、何えばステアリン酸マグネ シウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油、等; 5) 着色剤と しては医薬品に添加することが許可されているものであれば、いかなるものでもよ く; 6) 矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮 末等; 7) 抗酸化剤としては、アスコルピン酸、αートコフェロール、等、医薬品に 添加することが許可されているものがそれぞれ用いられる。

1)経口製剤は、本発明にかかる化合物又はその塩に賦形剤、さらに必要に応じて 結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味燻臭剤などを加えた後、常法により散剤、 網粒剤、顆粒剤、錠剤、被覆錠剤、カプセル剤等とする。2)錠剤・顆粒剤の場合に は、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティングすることはもちろん差 支えない。3)シロップ剤、注射用製剤、点眼剤、等の液剤の場合は、pH調整剤、 溶解剤、等張化剤、等と、必要に応じて溶解補助剤、安定化剤、緩衝剤、懸濁化剤、 抗酸化剤、等を加えて、常法により製剤化する。該液剤の場合、凍結乾燥物とする ことも可能で、また、注射剤は静脈、皮下、筋肉内に投与することができる。懸濁 化剤における好適な例としては、メチルセルロース、ポリソルベート80、ヒドロ キシエチルセルロース、アラビアゴム、トラガント末、カルボキシメチルセルロー スナトリウム、ポリオキシエチレンソルピタンモノラウレート、等;溶解補助剤に おける好適な例としては、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリソルベート80、 ニコチン酸アミド、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート等:安定化剤に おける好適な例としては、亜硫酸ナトリウム、メタ亜硫酸ナトリウム、エーテル等; 保存剤における好適な例としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香 酸エチル、ソルビン酸、フェノール、クレゾール、クロロクレゾール等があげられ る。また、4)外用剤の場合は、特に製法が限定されず、常法により製造することが できる。使用する基剤原料としては、医薬品、医薬部外品、化粧品等に通常使用さ れる各種原料を用いることが可能で、例えば動植物油、鉱物油、エステル油、ワッ

クス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水などの原料が挙げられ、必要に応じ、p H調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防黴剤、着色料、香料などを添加することができる。さらに、必要に応じて分化誘導作用を有する成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤、等の成分を配合することもできる。

本発明にかかる医薬の投与量は、症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態・塩の種類、薬剤に対する感受性差、疾患の具体的な種類、等に応じて異なるが、通常、成人の場合は1日あたり経口投与で約30 $\mu$ gないし10g、好ましくは100 $\mu$ gないし5g、さらに好ましくは100 $\mu$ gないし100mgを、注射投与で約30 $\mu$ gないし1g、好ましくは100 $\mu$ gないし500mg、さらに好ましくは100 $\mu$ gないし500mg、さらに好ましくは100 $\mu$ gないし30mgをそれぞれ1回又は数回に分けて投与する。

本発明により、新規なビリミジン化合物を提供することができた。本発明にかかる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物は、アデノシン受容体(アデノシンA<sub>1</sub>、A<sub>2</sub>A、A<sub>2</sub>B又はA<sub>3</sub>受容体)に対する優れた拮抗作用を示し、特にアデノシンA<sub>2</sub>受容体、すなわち、アデノシンA<sub>2</sub>A及び/又はアデノシンA<sub>2</sub>B受容体の拮抗剤として優れている。本発明にかかる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物は、アデノシン受容体(アデノシンA<sub>1</sub>、A<sub>2</sub>A、A<sub>2</sub>B又はA<sub>3</sub>受容体)が関与する疾患、並びに、該受容体の拮抗剤が有効な疾患の治療剤又は予防剤として有用である。本発明にかかる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物は、穏々の便秘症(機能性便秘症、過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症、腸閉塞に伴う便秘症)に有用であり、さらに、糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘息、等の治療剤、予防剤又は改善剤として有用なほか、血頻降下剤、耐糖能障害改善剤、インスリン感受性増強剤、降圧剤、利尿剤、抗うつ剤、骨粗鬆症治療薬、パーキンソン病治療薬、アルツハイマー病治療薬、炎症性腸疾患治療薬、クローン病治療薬、等としても有用である。

### 寒旅例

以下に示す参考例、実施例及び試験例は例示的なものであって、本発明にかかる 化合物は如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。当業者は、以下 に示す実施例のみならず本願明細書にかかる特許請求の範囲に様々な変更を加え て本発明を最大限に実施することができ、かかる変更は本願明細書にかかる特許請 求の範囲に含まれる。

## 参考例1

(E) - 3 - (3 - 7)ルオロフェニル) -2 - (4 - ビリジル) - 2 - プロベン酸エチル

4ーピリジル酢酸エチル(25.0g, 0.151 mol)及び3ーフルオロベンズアルデヒド(20.7g, 0.167 mol)の無水酢酸(100 mL)ートリエチルアミン(20 mL)溶液を5.5時間加熱避流した。反応液を放冷後、濃縮した。残さを酢酸エチル及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にて希釈した後、水層を酢酸エチルにて抽出した。合わせた有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(×2)及び飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶薬;ヘキサン、ヘキサン:酢酸エチル=9:1)に供し、標配化合物(25.5g,62%)を赤燈色油状物として得た。

'H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm; 1.28 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.27 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.70-6.75 (1H, m), 6.80-6.84 (1H, m), 6.91-6.97 (1H, m), 7.12-7.18 (1H, m), 7.16 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz), 7.85 (1H, s), 8.62 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz).

### 参考例 2

(E) - 3 - (2 - 7 ) ) - 2 - (4 - ピリジル) - 2 - プロペン酸エチル

2-フルアルデヒドを用い、参考例1と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm; 1.20 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.18 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.51 (1H, d, J = 3.6 Hz), 6.54 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 7.29 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz), 7.66 (1H, s), 7.69 (1H, d, J = 1.6 Hz), 8.62 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz).

# 参考例3

(E) -4-(2-7リル) -3-(4-ピリジル) -3-プテン-2-オン

窒素雰囲気下、-50℃(ドライアイス-アセトン浴)にて、リチウム ビス(トリメチルシリル)アミドの1Mテトラヒドロフラン溶液(22 mL, 22 mmol)に臭素化メチルマグネシウムの3.0Mジエチルエーテル溶液(3.7 mL, 11.1 mmol)を5分間かけて滴下し、そのまま1時間撮拌した。そこへ、(E)-3-(2-フリル)-2-(4-ピリジル)-2-プロペン酸エチル(2.4 g, 9.87 mmol)のテトラヒドロフラン(20 mL)溶液を5分間かけて滴下した。反応液を室温まで昇温しながら、30分間攪拌した後、塩酸を加え反応を停止した。飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈した後、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:1-4:1)に供し、標記化合物(0.52 g, 23%)を得た。

H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm; 2. 36 (3H, s), 6. 07 (1H, d, J = 3. 2 Hz), 6. 34 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 2 Hz), 7. 16 (2H, dd, J = 1. 8, 4. 4 Hz), 7. 38 (1H, d, J = 1. 8, 4. 4 Hz), 7. 38 (1H, d, J = 4. 4 Hz), 7. 38 (1H, d, J

1. 6 Hz), 7. 55 (1H, s), 8. 70 (2H, dd, J = 1.8, 4. 4 Hz).

## 参考例 4

(E) = 3 - (3 - 7)ルオロフェニル) = 2 - (4 - ピリジル) = 2 - プロベンニトリル



ナトリウム (3.0 g, 130 mmol) をエタノール (150 mL) に溶解させた後、塩酸 4ーピリジルアセトニトリル (10 g, 65 mmol) を加え、室温にて攪拌した。1 0 分後、3ーフルオロベンズアルデヒド (8 g, 65 mmol) を加え、そのまま3 0分間 攪拌した。生じた沈殿物を濾取、少盤の水にて洗浄し、標記化合物 (8.2 g, 56%) を無色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>b</sub>)  $\delta$  ppm; 7. 40-7. 46 (1H, m), 7. 61-7. 68 (1H, m), 7. 75 (2H, dd, J = 1. 6, 4. 4 Hz), 7. 77-7. 86 (2H, m), 8. 37 (1H, s), 8. 73 (2H, dd, J = 1. 6, 4. 4 Hz).

#### 参考例 5

$$1-(2-フリル) - 2-(4-ピリジル) - 1-エタノン$$

4 - ピコリン (4.6 g, 49.4 mmol) 及び2-フランカルボン酸エチル (7.7 g, 54.9 mmol) のテトラヒドロフラン (40 mL) 溶液にリチウム ピス (トリメチルシリル) アミド (100 mL, 100 mmol) を窒素雰囲気下、0 ℃にて1時間かけて滴下した後、そのまま2時間携幹した。反応液にヘキサン (140 mL) を加え、生じた結晶を濾取した。得られた結晶を酢酸エチル及び飽和塩化アンモニウム水溶液に溶かした。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (×2) 及び飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さにヘキサンを加え、生じた沈酸物を濾取、ヘ

キサンにて洗浄し、標記化合物 (6.5 g. 70%) を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H NMR } (400 \text{ MHz}, \text{ DMSO-d}_{\text{t}}) \quad \delta \quad \text{ppm; } 4.26 \quad (2\text{H, s}), \quad 6.77 \quad (1\text{H, dd, J} = 2.0, \ 3.6 \\ \text{Hz}), \quad 7.31 \quad (2\text{H, dd, J} = 1.6, \ 4.4 \quad \text{Hz}), \quad 7.65 \quad (1\text{H, dd, J} = 0.8, \ 3.6 \quad \text{Hz}), \quad 8.05 \quad (1\text{H, dd, J} = 0.8, \ 2.0 \quad \text{Hz}), \quad 8.51 \quad (2\text{H, dd, J} = 1.6, \ 4.4 \quad \text{Hz}).$ 

## 参考例 6

3 - (ジメチルアミノ) -1 - (2-フリル) -2 - (4-ピリジル) -2 - ブロ ペン-1 - オン

1-(2-7)ル)-2-(4-ピリジル)-1-エタノン(2.0 g. 10.7 mmol)に N、N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(<math>5 mL)を加え、100 にて 2 時間機件した。 放冷後、反応被を酢酸エチル及び飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈した。 水層を酢酸エチル (× 6) にて抽出した。 合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥した後、濃縮し、標記化合物(2.5 g. 97%)を赤褐色油状物として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>)  $\delta$  ppm; 2.80 (6H, br s), 6.53 (1H, br), 6.60 (1H, br), 7.10 (2H, d, J = 4.0 Hz), 7.65 (1H, br), 7.75 (1H, s), 8.44 (2H, d, J = 4.0 Hz).

## 参考例7

(6-クロロー3ーピリジル) メタノール

6-クロロニコチン酸エチル (25.8 g, 0.139 mol) のエタノール溶液に水素化 ホウ素ナトリウム (10.5 g, 0.278 mol) を加え、窒素雰囲気下、室温にて携押した。41時間後、反応液を濃縮し、残さを飽和塩化アンモニウム水溶液及び酢酸エチルにて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄した後、無水硫

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 4.54 (2H, d, J = 5.6 Hz), 5.43 (1H, t, J = 5.6 Hz), 7.48 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.80 (1H, dd, J = 2.4, 8.4 Hz), 8.35 (1H, d, J = 2.4 Hz).

## 参考例8

メタンスルホン酸(6-クロロ-3-ビリジル)メチル

 $(6- \rho \Box \Box \Box - 3 - \Box \Box \Box )$  メタノール  $(4.5~\mathrm{g}, 31.3~\mathrm{mmol})$  及びトリエチルアミン  $(13.2~\mathrm{nL}, 94.7~\mathrm{mnol})$  のジクロロメタン溶液  $(90~\mathrm{nL})$  に窒素雰囲気下、 $-9-4~\mathrm{°C}$ にて、メタンスルホニルクロリド  $(3.6~\mathrm{nL}, 46.5~\mathrm{mnol})$  を $4.5~\mathrm{fm}$  けて滴下し、そのまま攪拌した。 1 時間後、室温まで昇湿した。 反応液を飽和炭液 水素ナトリウム水溶液及び飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥、濃縮し、標記化合物  $(6.14~\mathrm{g}, 88\%)$  を淡褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H NNR (400 MHz, DMSO- $d_b$ )  $\delta$  ppm; 3.30 (3H, s), 5.34 (2H, s), 7.61 (1H, dd, J = 0.6, 8.0 Hz), 7.97 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.53 (1H, dd, J = 0.6, 2.4 Hz).

#### 参考例 9

2 ーフルアルデヒド (7.9 g. 82.2 mmol) 及びヨウ化亜鉛 (II) (110 mg. 0.345 mmol) の混合物に、窒素雰囲気下、0℃にてトリメチルシリルシアニド (11.0 ml.

82.5 mmol) を10分間かけて滴下し、そのまま機拌した。30分後、テトラヒドロフラン (200 mL) にて希釈した後、-78℃まで冷却し、リチウム ビス (トリメチルシリル) アミドの1.0 Mテトラヒドロフラン溶液 (86 mL, 86 mmol) を1時間かけて滴下した。次いでメタンスルホン酸 (6-クロロ-3-ビリジル) メチル (18.1 g, 81.7 mmol) のテトラヒドロフラン (50 mL) 溶液を1.5時間かけて滴下し、空温まで徐々に昇温しながら撥拌した。12.5時間後、テトラブチルアンモニウム フロリドの1.0 Mテトラヒドロフラン溶液 (86 mL, 86 mmol) を加え、そのまま撹拌した。さらに30分後、反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液及び酢酸エチルにて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (×2) にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン, ヘキサン:酢酸エチル=10:1, 4:1, 3:1, 2:1) に供した後、ヘキサンにて懸濁、生じた沈殿物を濾取し、標記化合物 (11.9 g, 54%) を淤褐色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm; 4.31 (2H, s), 6.78 (1H, dd, J = 1.8, 3.4 Hz), 7.50 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.64 (1H, d, J = 3.4 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 2.4, 8.4 Hz), 8.06 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8.33 (1H, d, J = 2.4 Hz). 参考例 1 O

2- (6-クロロ-3-ビリジル) -3- (ジメチルアミノ) -1- (2-フリル) -2-プロペン-1-オン

2-(6-9ロロ-3-ピリジル)-1-(2-プリル)-1-エタノンを用い、 参考例 6 と同様の方法で合成した。

# 参考例11

(E) -3-(3-フルオロフェニル) -2-(6-メトキシ-3-ピリジル) -2-プロベンニトリル

水素化ナトリウム (8.8 g, 0.220 mol) の1, 2ージメトキシエタン (300 礼) 懸濁液に窒素雰囲気下、室湿にて、シアノメチルホスホン酸ジエチル (19.7 g, 0.122 mol) を少しずつ加えた。15分操拌した後、5ープロモー2ーメトキシビリジン (20.0 g, 0.106 mol) 及びテトラキス (トリフェニルホスフィン) バラジウム (0) (2.0 g, 1.73 mnol) を順に加え、90℃まで昇湿し、6時間撹拌した。反応液を放冷、さらに水冷した。窒素雰囲気下、1ー4℃にて、3ーフルオロベンズアルデヒド (13.7 g, 0.110 mol) を1.5時間かけて滴下し、窒温まで徐々に昇温しながら、さらに2.5時間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液及び酢酸エチルにて希釈した後、水層を酢酸エチルにて抽出した。合わせた有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (×2) にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さをメタノールにて懸濁した後、生じた、固形物を瀘取、ジエチルエーテル及びヘキサンにて洗浄し、標配化合物 (7.80 g, 29%) を無色固形物として待た。

# 参考例12

 $2-T \ge J-6-(3-T)$  J-5-(4-U) J-5-(4-U) J-3 J-2 J-3 J-3

(方法1)

## (方法2)

ナトリウム (3.4 g, 147 mmol) をエタノール (500 mL) に溶解させた後、(E) -3- (3-フルオロフェニル) -2- (4-ピリジル) -2-プロペン酸エチル (33 g, 121 mmol) 及び塩酸グアニジン (13.9 g, 146 mmol) を加え、1 3時間加熱選流した。放冷後、溶媒を留去した。残さにテトラヒドロフラン (500 mL) を加え、不溶物を濾去、濾液を濃縮した。残さのテトラヒドロフラン (1500 mL) -メタノール (100 mL) 溶液に活性二酸化マンガン (250 g) を加え、加熱選流した。2 時間後、活性二酸化マンガン (100 g) を追加し、さらに1時間15分加熱還流

した。放冷後、二酸化マンガンをセライト灌去、テトラヒドロフラン及びメタノー ルにて洗浄した。集めた濾液を濃縮した後、残さにアセトニトリルを加えた。生じ た洗燥物を濾取し、標記化合物(15g, 44%)を黄色粉末として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>)  $\delta$  ppm; 6.86 (2H, br s), 6.96 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.00-7.07 (3H, m), 7.00-7.15 (1H, m), 7.20-7.28 (1H, m), 8.34 (2H, d, J = 3.2 Hz): MS m/e (ESI) 283 (MH').

# 参考例13

2-フルアルデヒドを用い、参考例12の方法1と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 6.48 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.54 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.91 (2H, br s), 7.21 (2H, dd, J = 1.6, 4.6 Hz), 7.54 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.52 (2H, dd, J = 1.6, 4.6 Hz); MS m/e (ESI) 255 (MH).

#### 参考例 1 4

3-(ジメチルアミノ) -1-(2-フリル) -2-プロペン-1-オン

2-アセチルフラン (25.0g, 0.227 mmol) およびN, N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール (40 ml) の混合物を100℃にて9時間擦拌した。反応液を放冷後、濃縮した。残渣にジエチルエーテルおよびヘキサンを加え、生じた固形物を減取、ヘキサンにて洗浄し、標記化合物 (36.5 g, 97%) を褐色固体として得た。 旧 NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>d</sub>) δ ppm; 2.88 (3H, br s). 3.14 (3H, br s), 5.65 (1H,

### **参**套例 1 5

4-(2-フリル)-2-ピリミジニルアミン

3 - (ジメチルアミノ) - 1 - (2 - フリル) - 2 - プロベン-1 - オン (5.0 g, 30.3 mmol)、塩酸グアニジン (5.8 g, 60.7 mmol) および炭酸カリウム (8.4 g, 60.9 mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド (50 ml) 懸濁液を100℃にて21時間機神した。放冷後、反応液を氷水 (250 ml) にて希釈した。生じた固形物を濾取、水にて洗浄し、標配化合物 (4.19 g, 86%)を淡褐色固体として得た。

 $\begin{array}{l} \text{H NMR} \quad (400 \text{ MHz}, \text{ DMSO-d_g}) \; \delta \; \text{ppm}; \; 6. \; 66 \; (2\text{H}, \; \text{br s}), \; \; 6. \; 68 \; (1\text{H}, \; \text{dd}, \; \text{J} = 2. \; 0. \; \; 3. \; 2 \\ \text{Hz}), \; \; 6. \; 88 \; (1\text{H}, \; \text{d}, \; \text{J} = 5. \; 2 \; \text{Hz}), \; \; 7. \; 17 \; (1\text{H}, \; \text{dd}, \; \text{J} = 0. \; 8, \; 3. \; 2 \; \text{Hz}), \; \; 7. \; 88 \; (1\text{H}, \; \text{dd}, \; \text{J} = 0. \; 8, \; 2. \; 0 \; \text{Hz}), \; \; 8. \; 28 \; (1\text{H}, \; \text{d}, \; \text{J} = 5. \; 2 \; \text{Hz}); \; \text{MS m/e} \; \text{(ESI)} \; 162 \; \text{(MH)}, \\ \end{array}$ 

# 参考例 1 6

5-プロモー4-(2-フリル)-2-ピリミジニルアミン

4 - (2-フリル) - 2-ピリミジニルアミン (4.10 g, 25.4 mmol) のN, N-ジ メチルホルムアミド溶液 (40 ml) に、2℃にて、N-プロモニはく酸イミド(4.58 g, 25.5 mmol)を加え、そのまま提拌した。6時間後、反応液を飽和炭酸水素ナト リウム水溶液 (240 ml) にて希釈した。このものを氷冷し、結晶を濾取、水にて洗 浄し、標記化合物 (5.10 g, 84%) を淡褐色固体として得た。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$  ppm; 6.73 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.96 (2H, br s), 7.50 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 7.97 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz). 8.41 (1H, s).

### 参考例17

2-(ベンジルオキシ)-5-プロモビリジン

ベンジルアルコール (11.4 g, 0.105 mol) のN, Nージメチルホルムアミド (250 ml) 溶液に0℃にて70%油性水素化ナトリウム (4.2 g, 0.123 mol) を加え、そのまま1.5時間機拌した。そこへ2,5ージプロモビリジン (25 g, 0.106 mol) を加え、70℃にて2時間機拌した。反応液を放冷後、飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液(X2)にて洗浄した後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥、濃縮し、標配化合物の粗生成物 (29.5 g) を淡黄色液体として得た。

 $^{1}$ H MMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $^{2}$  ppm; 5.33 (2H, s), 6.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.30-7.41 (3H, m), 7.41-7.46 (2H, m), 7.92 (1H, dd, J = 2.8, 9.0 Hz), 8.30 (1H, d, J = 2.8 Hz).

## 参考例18

2-(ベンジルオキシ)-5-(1,1,1-トリプチルスタニル) ピリジン

前記2 - (ベンジルオキシ) - 5 - プロモビリジンの親生成物 (29.5 g) のジエチルエーテル (300 m I) 懸濁液に窒素雰囲気下、- 7 6 - - 7 2℃にて 2.6 6 M n - プチルリチウムのヘキサン溶液 (40 m I, 0.106 m o I) を 3 0 分かけて滴下した。次いで、テトラヒドロフラン (170 m L) を滴下し、そのまま機幹した。1.5 時間後、塩化トリプチルスズ (35 g, 0.114 m o I) のテトラヒドロフラン (50 m I) 溶液を 1.5 時間かけて滴下した後、反応液を室温まで徐々に昇温しながら、その

まま標拌した。6時間後、反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液および酢酸エチルにて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液(X2)にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにで乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; ヘキサン, ヘキサン: 酢酸エチル=20:1)に供し、標記化合物(47.0g,94%)を無色油状物として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm; 0.85 (9H, t, J = 7.6 Hz), 0.97-1.15 (6H, m), 1.29 (6H, sex, J = 7.6 Hz), 1.46-1.55 (6H, m), 5.33 (2H, s), 6.85-6.90 (1H, m), 7.29-7.41 (3H, m), 7.41-7.47 (2H, m), 7.66-7.78 (1H, m), 8.08-8.15 (1H, m).

## 参考例19

2-(2-7)ルオロ-4-ピリジル)-1-(2-7)ル)-1-エタノン



2 — フルオロー 4 — メチルビリジンを用い、参考例 5 と同様の方法で合成した。  $^{1}$  H NMR(400 MHz, DMSO- $d_0$ )  $\delta$  ppm; 4 36(2H, s), 6 76(1H, dd, J = 1 6, 3 6 Hz), 7 11(1H, br), 7 24–7 29(1H, m), 7 63(1H, dd, J = 0 4, 3 6 Hz), 8 05(1H, dd, J = 0 8, 1 6 Hz), 8 17(1H, d, J = 4 8 Hz).

# 参考例20

2 - (2 - 707 - 4 - 707 - 4 - 707 - 4 - 707 - 4 - 707 - 4 - 707 - 4 - 707 - 7

2 - プロモー4-メチルピリジンを用い、参考例 5 と同様の方法で合成した。 'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>) δ ppm; 4.31 (2H, s), 6.77 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 1.6, 5.2 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 0.4, 1.6 Hz), 7.62 (1H, dd,

 $J=0.8,\ 3.6\ Hz)$ . 8.05 (1H, dd,  $J=0.8,\ 1.6\ Hz)$ , 8.32 (1H, dd,  $J=0.4,\ 5.2\ Hz)$ .

## 参考例21

4. 6 -ジ (2-フリル) -2-ピリミジナミン

1-(2-7)リル) -2-(4-1)リジル) -1-1エタノンの代わりに2-1アセチルフランを用い、家施例 12 と同様の方法で合成した。

## 参考例22

5-ブロモー4、6-ジ(2-フリル)-2-ピリミジナミン

4, 6-ジ (2-フリル) - 2-ビリミジナミンを用い、参考例16と同様の方法で合成した。

 $^{1}$ H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\sigma$  ppm; 6.72 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 7.01 (2H, br s), 7.47 (2H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 7.95 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz).

参考例23 (参考例9の別途合成法)

$$2-(6-2)$$
00 -  $3-ピリジル) - 1-(2-7)$ 1ル)  $-1-$ エタノン

メタンスルホン酸 (6-クロロ-3-ピリジル)メチルのかわりに2-クロロ-5-(クロロメチル)ピリジンを用い、参考例 9 と同様の方法で標記化合物を得た。参考例 2 4

2-(6-クロロ-3-ピリジル)-1-(2-チエニル)-1-エタノン

2-チオフェンアルデヒドを用い、参考例9と同様の方法で標記化合物を得た。

H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>) δ ppm; 4.46 (2H, s), 7.31 (1H, dd, J = 4.0, 4.8 Hz), 7.50 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 2.4, 8.2 Hz), 8.07 (1H, dd, J = 1.2, 4.8 Hz), 8.16 (1H, dd, J = 1.2, 4.0 Hz), 8.35 (1H, d, J = 2.4 Hz). 参考例 2.5

2 - (6-クロロ-3-ピリジル)-3-(ジメチルアミノ)-1-(2-チエニル)-2-プロベン-1-オン

2-(6-9 ロロー 3 ーピリジル) -1-(2 ーチエニル) -1 ーエタノンを用い、 参考例 6 と同様の方法で標記化合物を得た。

'H MMR (400 MHz, DMSO-d<sub>p</sub>)  $\delta$  ppm; 2.79 (6H, br s), 7.06 (1H, dd, J = 3.8, 5.0 Hz), 7.13 (1H, dd, J = 1.0, 3.8 Hz), 7.47 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.62 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 7.69 (1H, s), 7.73 (1H, dd, J = 1.0, 5.0 Hz), 8.16 (1H, d, J = 2.4 Hz).

## 参考例26

2-(6-クロロ-3-ピリジル)-1-フェニル-1-エタノン

ベンズアルデヒドを用い、参考例9と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}$ H NNR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 4.54 (2H, s), 7.50 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.55-7.61 (2H, m), 7.66-7.72 (1H, m), 7.76 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.04-8.09 (2H, m), 8.32 (1H, d, J = 2.4 Hz).

## 参考例27

2- (6-クロロ-3-ピリジル) -3- (ジメチルアミノ) -1-フェニル-2 -プロペン-1-オン

2- (6-クロロー3-ピリジル) -1-フェニル-1-エタノンを用い、参考例 6と同様の方法で標記化合物を得た。

 $\begin{tabular}{ll} $^{1}$H NMR (400 MHz, DMSO-d_p)$ & ppm; 2.73 (6H, br s), 7.29 (1H, s), 7.36-7.45 (6H, m), 7.60 (1H, dd, J = 2.2, 8.0 Hz), 8.14 (1H, d, J = 2.2 Hz). \end{tabular}$ 

# 参考例28

2- (6-クロロ-3-ピリジル) -1- (3-フルオロフェニル) -1-エタノン

ベンズアルデヒドを用い、参考例9と同様の方法で標記化合物を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 4.55 (2H, s), 7.51 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.52-7.59 (1H, m), 7.61-7.68 (1H, m), 7.60 (1H, dd, J = 2.4, 8.2 Hz), 7.82-7.87 (1H, m), 7.90-7.95 (1H, m), 8.31 (1H, d, J = 2.4 Hz).

#### 参考例 2 9

2- (6-クロロ-3-ピリジル) -1- (3-フルオロフェニル) -1-エタノンを用い、参考例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}$ H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>b</sub>)  $\sigma$  ppm; 2. 74 (6H, br s), 7. 17-7. 29 (3H, m), 7. 31 (1H, s), 7. 39-7. 47 (2H, m), 7. 61 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 0 Hz), 8. 15 (1H, d, J = 2. 2 Hz).

#### 塚施例1

4-クロロ-6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルアミン

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-6-(4-ビリジル)-8,4-ジヒドロー4-ピリミジノン(1.0g,3.54 mmol)のオキシ塩化リン(15 mL)懸 瀬被を窒素雰囲気下、100℃にて30分間機拌した。放冷後、反応液を濃縮した。 残さを酢酸エチル及び2N水酸化ナトリウムに溶かした。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(×2)及び飽和食塩水にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて 乾燥、濃縮した。残さにジエチルエーテルを加え、生じた沈殿物を濾取、ジエチル エーテルにて洗浄し標配化合物(513 mg,48%)を無色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 7.00-7.03 (1H, m), 7.05--7.10 (1H, m),

7. 12-7. 18 (1H, m), 7. 24-7. 31 (1H, m), 7. 25 (2H, dd, J=1. 6. 4. 4 Hz), 8. 51 (2H, dd, J=1. 6, 4. 4 Hz); MS m/e (ESI) 301 (MH<sup>4</sup>).

# 実施例2

4-クロロー6-(2-フリル〉-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルアミン

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-3, 4-ジヒドロー4-ピリミジノンを用い、実施例1と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>) δ ppm; 6.27 (1H, d, J = 3.6 Hz), 6.48 (1H, dd, J = 2.0, 3.6 Hz), 7.34 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz), 7.35 (2H, br s), 7.67 (1H, dd, J = 0.8, 2.0 Hz), 8.66 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz); MS m/e (ESI) 273 (MH<sup>o</sup>). 実施例 3

4-(3-フルオロフェニル)-6-メトキシ-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルアミン

ナトリウム (20 mg, 0.870 mmol) をメタノール (3 nL) に溶解させた後、4-クロロー6-(3-フルオロフェニル) -5-(4-ピリジル) -2-ピリミジニルアミン (50 mg, 0.166 mmol) を加え、窒素雰囲気下、60-65でにて30分間機能した。放育後、反応液を酢酸エチルにて希釈した後、飽和塩化アンモニウム(×3) 及び飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さにジエチルエーテルを加え、生じた沈殿物を纏取、ジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (16 mg, 30%) を無色固体として得た。

 $^{1}H \ NMR \ (400 \ MHz, \ DMSO-d_{B}) \ \delta \ ppm; \ 3. \ 83 \ (3H, \ s), \ 6. \ 90-7. \ 16 \ (7H, \ m), \ 7. \ 22-7. \ 29 \ (1H, \ m), \ 8. \ 40 \ (2H, \ d, \ J = 4.8 \ Hz); \ MS \ m/e \ (ESI) \ 297 \ (MH^2).$ 

#### 実施例 4

4ーエトキシー6-(3-7ルオロフェニル)-5-(4-2リジル)-2-2リミジニルアミン

エタノールを用い、実施例3と同様の方法で合成した。

 $^{1}H \ NMR \ (400 \ MHz, \ DMSO-d_{g}) \ \ \delta \ \ ppm; \ 1. \ 23 \ (3H, \ t, \ J=7. \ 2 \ Hz) \ , \ 4. \ 33 \ (2H, \ q, \ J=7. \ 2 \ Hz) \ , \ 6. \ 92 \ (2H, \ br \ s) \ , \ 6. \ 94-7. \ 16 \ (5H, \ m) \ , \ 7. \ 22-7. \ 29 \ (1H, \ m) \ , \ 8. \ 39 \ (2H, \ d, \ J=6. \ 0 \ Hz) \ ; \ MS \ m/e \ (ESI) \ 311 \ (MH') \ .$ 

## 実施例 5

4-(3-7)ルオロフェニル) -6-7ロポキシー5-(4-1)ジル) -2-1リミジニルアミン

1-プロパノールを用い、実施例3と同様の方法で合成した。

 $^{1}$ H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>)  $\delta$  ppm; 0.86 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.62 (2H, sex. J = 7.2 Hz), 4.22 (2H, t, J = 7.2 Hz), 6.92 (2H, br·s), 6.96-7.00 (1H, m), 7.02-7.16 (2H, m), 7.08 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz), 7.23-7.29 (1H, m), 8.40 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz); MS m/e (ESI) 325 (MH).

## 実施例6

4-(3-7ルオロフェニル)-6-4ソプロポキシ-5-(4-1)ビリジル)-2-1ビリミジニルアミン

2-プロパノールを用い、実施例3と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 1.23 (6H, d, J = 6.0 Hz), 5.32 (1H, m), 6.89 (2H, br s), 6.92-7.16 (5H, m), 7.21-7.28 (1H, m), 8.38 (2H, br); MS m/e (GS1) 325 (MH).

# 実施例7

4-エトキシ-6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルア ミン

4-クロロー6-(2-フリル)-5-(4-ビリジル)-2-ビリミジニルア ミン及びエタノールを用い、実施例3と同様の方法で合成した。

"IN NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\sigma$  ppm; 1.17 (3H, t, J = 6.8 Hz), 4.28 (2H, q, J = 6.8 Hz), 6.36 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.45 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.81 (2H, br s), 7.19 (2H, d, J = 4.4 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.54 (2H, d, J = 4.4 Hz); MS m/e (ESI) 283 (MH).

# 実施例8

4-(2-7リル)-6-プロボキシ-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルアミン

4-2 ロロー 6-(2-7 リル) -5-(4-1) ジル) -2-1 ビリミジニルアミン及び 1-1 プロバノールを用い、実施例 3 と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>)  $\delta$  ppm; 0.80 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.56 (2H, sex, J = 7.2 Hz), 4.17 (2H, t, J = 7.2 Hz), 6.38 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.45 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.80 (2H, br s), 7.19 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.54 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz); MS m/e (ESI) 297 (MH<sup>2</sup>).

### 事施例 9

4-(2-7 リル)-6- (4- ピリジル)-2- ピリジン -2- ピリジン -2- ピリジン -2- ピリジン ニルアミン

4-クロロー6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルア ミン及び2-プロパノールを用い、実施例3と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) & ppm; 1.17 (6H. d,  $J=6.4~\rm{Hz}$ ), 5.28 (1H, sept,  $J=6.4~\rm{Hz}$ ), 6.35 (1H, dd, J=0.8, 3.6 Hz), 6.45 (1H, dd, J=1.6, 3.6 Hz), 6.78 (2H, br s), 7.17 (2H, dd, J=1.6, 4.4 Hz), 7.56 (1H, dd, J=0.8, 1.6 Hz), 8.53 (2H, dd, J=1.6, 4.4 Hz); MS m/e (ESI) 297 (MH<sup>+</sup>).

## 実施例10

4- (アリルオキシ) -6- (2-フリル) -5- (4-ピリジル) -2-ピリミジニルアミン

4-クロロ-6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルア

ミン及びアリルアルコールを用い、実施例3と同様の方法で合成した。

実施例11

4-(2-7) リンター 6- メチルー 5-(4-ピリジル) -2-ピリミジニルアミン・ 塩酸塩

(E) -4-(2-7リル)-3-(4-ビリジル)-3-ブテン-2-オンを用い、参考例10の方法2と同様の方法で合成した。

 $^{1}H \ NMR \ (400 \ MHz, \ DMSO-d_{0}) \ \vec{\sigma} \ ppm; \ 2.09 \ (3H, \ s), \ 6.53 \ (1H, \ dd, \ J=1.6, \ 3.6 \ Hz), \ 6.66 \ (1H, \ d, \ J=0.8, \ 3.6 \ Hz), \ 7.63 \ (1H, \ dd, \ J=0.8, \ 1.6 \ Hz), \ 7.85 \ (2H, \ dd, \ J=1.2, \ 5.2 \ Hz).$ 

## 実施例12

4, 6-ジ (2-フリル) -5- (4-ピリジル) -2-ピリミジニルアミン

ナトリウム (540 mg, 23.5 mmol) を無水エタノール (200 mL) に溶解させた後、 1 - (2 - フリル) - 2 - (4 - ピリジル) - 1 - エタノン (2.00 g, 10.7 mmol) 及び2 - フルアルデヒド (0.97 mL, 11.7 mmol) を順に加え、室温にて攪拌した。 1.5 時間後、塩酸グアニジン (7.0 g, 73.3 mmol) を加え、1 4 時間加熱環流し

た。放冷後、反応液を濃縮した。残さをテトラヒドロフランにて懸濁した後、不溶物を濾去、テトラヒドロフランにて洗浄し、濾液の溶媒を留去した。残さにテトラヒドロフラン(80 nL)及び活性二酸化マンガン(30.0 g)を加え、2時間加熱選流した。放冷後、二酸化マンガンをセライト濾去、テトラヒドロフランにて洗浄した。集めた濾液を濃縮した後、残さにメタノールを加えた。生じた沈澱物を濾取、メタノールにて洗浄し、標配化合物(1.32 g. 41%)を単褐色固体として得た。

## 実施例13

4-(2-7リル)-6-7ェニル-5-(4-ピリジル)-2-ピリミジニルアミン

ベンズアルデヒドを用い、実施例12と同様の方法で合成した。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>θ</sub>) δ ppm; 6.19 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.46 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz). 6.99 (2H, br s), 7.14 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz), 7.17-7.27 (5H, m), 7.64 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.43 (2H, dd, J = 1.6, 4.4 Hz). 実施例 1.4

5-(6-クロロ-3-ピリジル)-4-(2-フリル)-2-ピリミジニルアミン

2 - (6 - クロロ-3 - ピリジル) - 3 - (ジメチルアミノ) - 1 - (2 - フリル) - 2 - プロベン-1 - オン (7.49 g, 27.1 mmol)、塩酸グアニジン (7.7 g, 81.0 mmol) 及び炭酸カリウム (22.4 g, 162 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (105 mL) 懸濁液を7 0 ℃にて2 1 時間攪拌した。放冷後、反応液を水にて希釈した。生じた結晶を濾取、水にて洗浄し、標記化合物 (5.48 g, 74%) を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H}$  NMR (400 MHz, DNSO-d<sub>6</sub>) & ppm; 6.56 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.71 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.96 (2H, br s), 7.55 (1H, dd, J = 0.6, 8.4 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 2.8, 8.4 Hz), 8.22 (1H, s), 8.31 (1H, dd, J = 0.6, 2.8 Hz).

#### 実施例15

5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

ナトリウム (455 mg, 19.8 mmo1) を 4- メトキシベンジルアルコール (15 ml) に窒素雰囲気下、90℃にて溶解させた後、5- (6- クロロ- 3 - ピリジル) - 4- (2- フリル) - 2- ピリミジニルアミン (1.80 g, 6.60 mmo1) を加え、そのまま提拌した。1.5 時間後、反応液を放冷し、飽和塩化アンモニウム水溶液及び酢酸エチルにて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さにトリフルオロ酢酸 (40 ml) を加え、6.5 ℃にて提拌した。1.8 時間後、反応液を放冷し、ジクロロメタン、水、及び5 N塩酸にて希釈した。水層を酢酸エチルにて洗浄し、5 N水酸化ナトリウムにて 1.8 時間を、足応液を放冷し、 標配化合物の粗結晶を得た。得られた粗結晶を酢酸エチルにて懸濁した後、濾取、酢酸エチルにて洗浄し、標配化合物の粗結晶を得た。得られた粗結晶を酢酸エチルにて懸濁した後、濾取、酢酸エチルにて洗浄し、標配化合物 (820 mg, 49%) を無色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 6.33 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.58 (1H, dd, J = 1.8, 3.6 Hz), 6.69 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.79 (2H, br s), 7.24 (1H, dd, J = 2.8, 9.2 Hz), 7.34 (1H, d, J = 2.8 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 0.8, 1.8 Hz), 8.12 (1H, s); MS m/e (ESI) 255 (MH<sup>4</sup>).

## 実施例16

5 -  $[2-\gamma \ge J-4-(2-\gamma )]\nu)$  - 5 - ピリミジニル]-1-メチルー1, 2 - ジトドロ-2 - ピリジノン

5- [2-アミノー4-(2-フリル) -5-ビリミジニル] -1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン (2.2 g, 8.65 mnol) のメタノール (44 mL) 懸濁液に、窒素 雰囲気下、室温にて、ナトリウム メトキシド (940 mg, 17.4 mnol) を加え、攪拌した。15分後、ヨードメタン (1.6 mL, 25.7 mnol) を加え、そのまま22時間攪拌した。反応液を濃縮した後、残さに水を加え、沈殿物を濾取、水にて洗浄し、標配化合物の粗結晶 (1.98 g) を得た。このものをエタノールに懸濁した後、沈殿物を濾取、エタノールにで洗浄し、標配化合物 (1.54 g, 66%) を淡黄色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>)  $\delta$  ppm; 3. 46 (3H, s). 6. 38 (1H, d, J = 9. 2 Hz), 6. 58 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 6 Hz), 6. 73 (1H, dd, J = 0. 8, 3. 6 Hz), 6. 81 (2H, br s), 7. 21 (1H, dd, J = 2. 6, 9. 2 Hz), 7. 75 (1H, d, J = 2. 6 Hz), 7. 77 (1H, dd, J = 0. 8, 1. 6 Hz), 8. 14 (1H, s); MS m/e (ESI) 269 (MH<sup>2</sup>).

## 実施例17

 $5 - [2 - \gamma z] - 4 - (2 - \gamma \eta \nu) - 5 - \ell \eta z \psi - \nu - 1 - 1 - 1 - 1 + \nu - 1,$  $2 - \psi \ell \nu - 2 - \ell \eta \psi / \nu$ 

ヨウ化エチルを用い、実施例16と同様の方法で合成した。

<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, DMSO-d<sub>2</sub>) δ ppm; 1. 24 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3. 93 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6. 38 (1H, d, J = 9. 2 Hz), 6. 58 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 2 Hz), 6. 71 (1H, d, J = 3. 2 Hz), 6. 82 (2H, br s), 7. 23 (1H, dd, J = 2. 8, 9. 2 Hz), 7. 73 (1H, d, J = 2. 8 Hz), 7. 78 (1H, d, J = 1. 6 Hz), 8. 17 (1H, s); MS m/e (ESI) 283 0MH). 非新特例 1. 8

1-アリル-5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジエル]-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

奥化アリルを用い、実施例16と同様の方法で合成した。

実施例19

5- [2-アミノ-4- (2-チエニル) -5-ピリミジニル] -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-(6-2)00-3-ビリジル)-4-(2-チエニル)-2-ビリミジニルアミンを用い、実施例15と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\sigma$  ppm; 6.36 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.77 (2H, br s), 7.05 (1H, dd, J = 3.6, 4.8 Hz), 7.13 (1H, dd, J = 1.2, 3.6 Hz), 7.26 (1H, dd, J = 2.4, 9.2 Hz), 7.39 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.68 (1H, dd, J = 1.2, 4.8 Hz). 8.10 (1H, s).

## 実施例20

5- [2-アミノー4- (2-チエニル) -5-ピリミジニル] -1-メチルー1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-[2-アミノ-4-(2-チェニル)-5-ビリミジニル]-1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノンを用い、実施例16と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\sigma$  ppm; 3.46 (3H, s), 6.41 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.80 (2H, br s), 7.05 (1H, dd, J = 3.8.5.2 Hz), 7.16 (1H, dd, J = 1.0, 3.8 Hz), 7.24 (1H, dd, J = 2.8, 9.2 Hz), 7.68 (1H, dd, J = 1.0, 5.2 Hz), 7.80 (1H, d, J = 2.8 Hz), 8.12 (1H, s).

## 実施例21

5- [2-アミノ-4- (3-フルオロフェニル) -5-ピリミジニル] -1, 2 -ジヒドロ-2-ピリジノン

5 - (6 - クロロー3 - ピリジル) - 4 - (3 - フルオロフェニル) - 2 - ピリニミジニルアミンを用い、実施例15と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>p</sub>)  $\delta$  ppm; 6.19 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6.86 (2H, br s), 7.00 (1H, dd, J = 2.8, 9.6 Hz), 7.15-7.30 (4H, m), 7.36-7.46 (1H, m), 8.26 (1H, s), 11.68 (1H, br s); MS m/e (ESI) 283 (MH<sup>4</sup>).

## 実施例22

5-[2-アミノ-4-(3-フルオロフェニル)-5-ビリミジニル]-1-メチル-1,2-ジヒドロ-2-ビリジノン

5-[2-アミノ-4-(3-ワルオロフェニル)-5-ピリミジニル]-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノンを用い、実施例16と同様の方法で合成した。

 $^{1}$ H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 3. 42 (3H, s), 6. 21 (1H, d, J = 9. 6 Hz), 6. 87 (1H, dd, J = 2. 8, 9. 6 Hz), 6. 89 (2H, br s), 7. 20-7. 29 (3H, m), 7. 37-7. 44 (1H, m), 7. 75 (1H, d, J = 2. 8 Hz), 8. 28 (1H, s).

#### 寒施例23

5-(2-アミノ-4-フェニル-5-ピリミジニル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-(6-クロロ-3-ピリジル)-4-フェニル-2-ピリミジニルアミンを用い、 実施例 <math>15 と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz. DMSO-d<sub>6</sub>) & ppm; 6.16 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6.80 (2H, br s), 6.96 (1H, dd, J = 2.6, 9.6 Hz), 7.23 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.34-7.44 (5H, m), 8.23 (1H, s).

## 実施例24

5- (2-アミノ-4-フェニル-5-ピリミジニル) -1-メチル-1, 2-ジ ヒドロ-2-ピリジノン

5- (2-アミノー4-フェニルー5-ビリミジニル) -1, 2-ジヒドロ-2 -ビリジノンを用い、実施例16と同様の方法で合成した。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 3.42 (3H, s), 6.18 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.82 (1H, dd, J = 2.4, 9.2 Hz), 6.83 (2H, br s), 7.32-7.47 (5H, m), 7.74 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.25 (1H, s).

#### 実施例 2.5

 $5-(6-\phi \Box \Box -3-\forall \Box \Im \nu)-4$ ,  $6-\Im (2-7 \Box \nu)-2-\forall \Box \Im \nu$ 

2- (6-クロロ-3-ピリジル) -1- (2-フリル) -1-エタノンを用い、 実施例12と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 6. 21 (2H, dd, J = 0. 6, 3. 4 Hz), 6. 49 (2H, dd, J = 1. 8, 3. 4 Hz), 6. 97 (2H, br s), 7. 62 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 67 (2H, dd, J = 0. 6, 1. 8 Hz), 7. 80 (1H, dd, J = 2. 4, 8. 4 Hz), 8. 28 (1H, d, J = 2. 4 Hz).

## 実施例26

5- [2-アミノー4, 6-ジ (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1, 2-ジ ヒドロ-2-ピリミジノン

5-(6-クロロ-3-ピリジル)-4,6-ジ(2-フリル)-2-ビリミジ ニルアミンを用い、実施例15と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm; 6.36 (2H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.46 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.55 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.67 (2H, br s), 7.24 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7.31 (1H, dd, J = 2.2 Hz), 7.78 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 11.76 (1H, s); MS m/e (ESI) 321 (MH<sup>4</sup>).

#### **実施例27**

5- [2-アミノ-4, 6-ジ (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-メチル -1. 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5- [2-アミノ-4, 6-ジ(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1, 2-ジトドロ-2-ビリジノンを用い、実施例16と同様の方法で合成した。

## 実施例28

6-(3-7)ルオロフェニル)-5-(6-メトキシ-3-ビリジル)-2,4-ビリミジンジアミン

(E) -3-(3-7)ルオロフェニル) -2-(6-xトキシー3-ピリジル) -2-ブロベンニトリルを用い、参考例12の方法2と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 3.81 (3H, s), 5.96 (2H, br s), 6.12 (2H, br s), 6.74 (1H, d, J = 8.6 Hz), 6.92-7.06 (3H, m), 7.18-7.24 (1H, m), 7.41 (1H, dd, J = 2.4, 8.6 Hz), 7.80 (1H, d, J = 2.4 Hz).

#### 実施例29

5- [2, 4-ジアミノー6-(3-フルオロフェニル) -5-ピリミジニル] -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

6-(3-7)ルオロフェニル)-5-(6-4)トキシ-3-2ピリジル)-2, 4ーピリミジンジアミン(5.00~g,~16.1~mmol)の酢酸(30~mL) – 濃臭化水素酸(50~mL) 溶液を10.0℃にて1.5時間撹拌した。反応液を放冷後、5 N水酸化ナトリウムにてpH=1.2-1.3に調整し、酢酸エチルにて洗浄した。水層を5 N塩酸にて中和した。生じた固形物を濾取し、標配化合物(3.36~g,~70%)を無色固体として得た。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>)  $\delta$  ppm; 6.06 (2H, br s), 6.07 (2H, br s), 6.21 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.97 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.01-7.09 (4H, m), 7.23-7.30 (1H, m): MS m/e (ESI) 298 (MH<sup>4</sup>).

# 実施例30

5- [2, 4-ジアミノー6-(3-フルオロフェニル) -5-ビリミジニル] -1-メチル-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5- [2, 4-ジアミノ-6- (3-フルオロフェニル) - 5-ピリミジニル]
-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノンを用い、実施例16と同様の方法で合成した。
'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm; 3.32 (3H, s), 6.07 (2H, br s), 6.17 (2H, br s), 6.23 (1H, d, J = 9.4 Hz), 6.94 (1H, dd, J = 2.6, 9.4 Hz), 7.02-7.12 (3H, m), 7.23-7.30 (1H, m), 7.46 (1H, d, J = 2.6 Hz); MS m/e (ESI) 312 (MH).
実施例31

5- [6- (ベンジルオキシ) -3-ピリジル] -4- (2-フリル) -2-ピリ

ミジニルアミン

5 - プロモー4 - (2 - フリル) - 2 - ピリミジニルアミン (10.5 g, 43.9 mmol) 、 2 - (ペンジルオキシ) - 5 - (1,1,1-トリプチルスタニル) ピリジン (41.7 g, 87.9 mmol) およびジクロロピス(トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (1.6 g, 2.28 mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド (100 m 1) 溶液を窒素雰囲気下、100℃にて、25時間提拌した。反応液を放冷後、酢酸エチルおよび飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈した。不溶物を適去した後、濾液の有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (X2) にて洗浄した後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、濃縮した。 残渣をヘキサンにて懸濁した後、固形物を濾取、ヘキサンにて洗浄した。 得られた固形物を酢酸エチルにて懸濁した後、固形物を濾取、酢酸エチルにて洗浄した。 標記化合物 (8.85 g, 55%) を裏オレンジ色固体として得た。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm; 5.36 (2H, s), 6.50 (1H, dd, J = 0.8, 3.4 Hz), 6.52 (1H, dd, J = 1.8, 3.4 Hz), 6.82 (2H, br s), 6.90 (1H, dd, J = 0.6, 8.4 Hz), 7.30-7.35 (1H, m), 7.36-7.41 (2H, m), 7.44-7.49 (2H, m), 7.59 (1H, dd, J = 2.6, 8.4 Hz), 6.68 (1H, dd, J = 0.8, 1.8 Hz), 8.06 (1H, dd, J = 0.6, 2.6 Hz), 8.14 (1H, s).

実施例32 (実施例15の別途合成法)

5 - [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-[6-(ベンジルオキシ)-3-ビリジル]-4-(2-フリル)-2-ビリミジニルアミン(8.35 g, 24.2 mmol)の濃塩酸(40 mL)-水(40 mL) 懸濁液を80℃にて1時間攪拌した。反応液を放冷後、酢酸エチル(X2)にて洗浄した。水層を5N水酸化ナトリウム水溶液にて中和した。生じた固形物を濾取、水にて洗

浄、5.0 ℃にて1.4 時間乾燥し、標記化合物 (5.54 g. 90%) を淡褐色固体として 得た。

### 実施例33

5- [6- (ベンジルオキシ) -3-ビリジル] -4, 6-ジ(2-ブリル) -2 -ビリミジナミン

5-プロモ-4, 6-ジ (2-フリル)-2-ビリミジナミンを用い、実施例 3 1 と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 5. 42 (2H, s), 5. 93 (2H, dd. J = 0.4, 3.6 Hz), 6. 44 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6. 88 (2H, br, s), 7. 01 (1H, dd, J = 0.4, 8.8 Hz), 7. 30-7. 51 (5H, m), 7. 62 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 7. 67 (2H, dd, J = 0.4, 1.6 Hz), 7. 97 (1H, d, J = 2.4 Hz).

## 実施例34

5-(2-7)ルオロ-4-ピリジル)-4, 6-ジ(2-7)リル)-2-ピリミジナミン

2-(2-7)ルオロー4-ピリジル)-1-(2-7)リル)-1-エタノンを用い、 実施例 12 と同様の方法で合成した。

(2H. dd. J = 0.8, 1.6 Hz), 8.31 (1H, d, J = 5.2 Hz).

## 実施例35

5- (2-フルオロ-4-ピリジル) -4- (2-フリル) -6- (3-フリル) -2-ピリミジナミン

2- (2-フルオロー4ービリジル) -1- (2-フリル) -1-エタノン及び3-フルアルデヒドを用い、実施例12と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>) & ppm; 6.31 (1H, dd, J = 0.8, 2.0 Hz), 6.37 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.47 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.91 (2H, br s), 7.17-7.18 (2H, m), 7.26-7.30 (1H, m), 7.58 (1H, dd, J = 1.6, 2.0 Hz), 7.62 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.30 (1H, d, J = 4.8 Hz).

#### 実施例36

5-(2-ブルオロ-4-ビリジル)-4-(2-ブリル)-6-(2-チエニル) -2-ビリミジナミン

8.34 (1H. d. J = 4.8 Hz).

## 実施例37

5 -(2-7)ルオロ-4-ピリジル) -4-(2-7)リル) -6-(3-チエニル) -2-ピリミジナミン

### 実施例38

5-(2-ブルオロ-4-ピリジル)-4-(2-ブリル)-6-(2-ピリジル) -2-ピリミジナミン

2- (2-フルオロー4-ピリジル) -1- (2-フリル) -1-エタノン及び2-ピリジンカルボキシアルデヒドを用い、実施例12と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>p</sub>) δ ppm; 6.43 (IH, dd, J=0.8, 3.6 Hz), 6.50 (IH, dd, J=2.0, 3.6 Hz), 6.89 (IH, br), 7.02-7.04 (IH, m), 7.09 (2H, br s), 7.27 (IH, ddd, J=1.2, 4.8, 7.6 Hz), 7.69 (IH, ddd, J=0.8, 1.2, 7.6 Hz), 7.65

 $(1H_n \text{ dd}, J = 0.8, 2.0 \text{ Hz})$ , 7.79  $(1H_n \text{ ddd}, J = 1.6, 7.6, 7.6 \text{ Hz})$ , 8.03  $(1H_n \text{ dd}, J = 5.2 \text{ Hz})$ , 8.27  $(1H_n \text{ ddd}, J = 0.8, 1.6, 4.8 \text{ Hz})$ .

#### 実施例39

5 - (2 - フルオロー4 - ピリジル) - 4 - (2 - フリル) - 6 - (3 - ピリジル) - 2 - ピリミジナミン

## 実施例40

5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(2-フリル)-6-(4-ピリジル) -2-ピリミジナミン

2- (2-フルオロー4ーピリジル) -1- (2-フリル) -1-エタノン及び4 ーピリジンカルボキシアルデヒドを用い、実施例12と同様の方法で合成した。 '引 NMR (400 MHz、DMSO-d。) δ ppm: 6.48 (HH, d, J = 3.6 Hz), 6.51 (H, dd, J

 $= 2. \ 0, \ 3. \ 6 \ Hz), \ 7. \ 05 \ (1H, \ s), \ 7. \ 12-7. \ 18 \ (1H, \ m), \ 7. \ 15 \ (2H, \ br \ s), \ 7. \ 19 \ (2H, \ dd, \ J = 1. \ 6, \ 4. \ 4 \ Hz), \ 7. \ 63-7. \ 67 \ (1H, \ m), \ 8. \ 10 \ (1H, \ d, \ J = 5. \ 6 \ Hz), \ 8. \ 46 \ (2H, \ dd, \ J = 1. \ 6, \ 4. \ 4 \ Hz).$ 

### 実施例41

5- (2-フルオロー4ーピリジル) -4- (2-フリル) -6-フェニルー2ー ピリミジナミン

2- (2-フルオロー4ービリジル)-1-(2-フリル)-1-エタノン及びベンズアルデヒドを用い、実施例12と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\tilde{\sigma}$  ppm; 6.44 (1H, d, J = 3.2 Hz), 6.49 (1H, dd, J = 1.6, 3.2 Hz), 6.97 (1H, br), 7.02 (2H, br s), 7.07-7.12 (1H, m), 7.16-7.29 (5H, m), 7.60-7.64 (1H, m), 8.07 (1H, d, J = 5.2 Hz).

## 実施例42

5- (2-プロモ-4-ピリジル) -4, 6-ジ(2-フリル) -2-ピリミジナミン

2 ー (2 ープロモー 4 ーピリジル) ー 1 ー (2 ーフリル) ー 1 ーエタノンを用い、 実施例 1 2 と同様の方法で合成した。

'H MMR (400 MHz, DMSO- $d_{\theta}$ )  $\delta$  ppm; 6.33 (2H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.49 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.97 (2H, br s), 7.40 (1H, dd, J = 1.6, 4.8 Hz), 7.63

(1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 7.64 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.44 (1H, dd, J = 0.8, 4.8 Hz).

## 実施例43

5- [2- (ジメチルアミノ) -4-ビリジル] -4, 6-ジ (2-フリル) -2 -ビリミジナミン

オートクレープ中、5-(2-7)ル) -4, 6-9(2-7)ル) -4, 6-9(2-7)ル) -2-1ピリミジナミン(200 mg, 0.621 mmol)を1.2-1ジメトキシエタン(10 ml)に懸濁させた後、50 %ジメチルアミン水溶液(5 ml)を加え、70℃にて撹拌した。11時間後、反応液を酢酸エチルで抽出、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濾液を濃縮した。得られた固体をエタノールに懸濁させ遮取し、エタノールにで洗浄することにより、標記化合物(92 mg, 43%)を薄黄色 固体として得た。

#### 実施例44

4, 6-ジ (フリル) -5-[2-(メチルアミノ) -4-ピリジル] <math>-2-ピリ ミジナミン

40%メチルアミン水溶液を用い、70-80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。

#### 実施例45

5- [2- (エチルアミノ) -4-ピリジル] -4, 6-ジ (2-フリル) -2-ピリミジナミン

7 0 % エチルアミン水溶液を用い、8 0 ℃にて実施例 4 3 と同様の方法で合成した。 'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm; 1.12 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3.23-3.30 (2H, m), 6.07 (2H, dd, J = 0.8, 3.2 Hz), 6.30 (1H, dd, J = 0.8, 1.2 Hz), 6.41 (1H, dd, J = 1.2, 4.8 Hz), 6.46 (2H, dd, J = 1.6, 3.2 Hz), 6.47 (1H, t, J = 3.2 Hz), 6.86 (2H, br s), 7.72 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.07 (1H, dd, J = 0.8, 4.8 Hz).

#### 实施例46

4, 6-ジ(2-フリル)-5-[2-(プロピルアミノ)-4-ピリジル]-2 -ピリミジナミン

反応容器中、5-(2-7)ルオロー4-ピリジル)ー4, 6-ジ(2-7リル)ー 2-ピリミジナミン(200 mg, 0.621 mmol)とn-プロピルアミン(5 ml)とを混合し、120℃にて撹拌した。18 時間後、反応被を酢酸エチルで抽出、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濾液を濃縮した。得られた固体をエタノールに懸濁させ濾取し、エタノールにで洗浄することにより、標配化合物(72 mg, 64%)を薄黄色固体として得た。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) \$\delta\$ ppm; 0.89 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.47-1.57 (2H, m), 3.18-3.23 (2H, m), 6.07 (2H, dd, J = 0.8, 3.2 Hz), 6.31-6.32 (1H, m), 6.39 (1H, dd, J = 1.2, 5.2 Hz), 6.46 (2H, dd, J = 1.6, 3.2 Hz), 6.51 (1H, t, J = 5.6 Hz), 6.86 (2H, br s), 7.72 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.06 (1H, dd, J = 0.8, 5.2 Hz).

#### 実施例 47

5- [2- (プチルアミノ) -4-ピリジル] -4, 6-ジ (2-フリル) -2-ピリミジナミン

n ープチルアミンを用い、80-120℃にて実施例46と同様の方法で合成した。 H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm; 0.89 (3H, t, J=7.2 Hz), 1.28-1.37 (2H, m), 1.45-1.53 (2H, m), 3.21-3.26 (2H, m), 6.07 (2H, dd, J=0.8, 3.6 Hz), 6.29-6.30 (1H, m), 6.39 (1H, dd, J=1.2, 5.2 Hz), 6.46 (2H, dd, J=1.6, 3.6 Hz), 6.48

(1H, t, J = 5, 2 Hz), 6, 86 (2H, br s), 7, 71 (2H, dd, J = 0, 8, 1, 6 Hz), 8, 06 (1H, dd, J = 0, 8, 5, 2 Hz).

## 実施例48

4, 6-ジ(2-フリル) -5- [2-(イソプロピルアミノ) -4-ピリジル] -2-ピリミジナミン

i ープロピルアミンを用い、120-200℃にて実施例46と同様の方法で合成した。

## 実施例49

5-(2-rミノー4-ピリジル)-4, 6-ジ(2-フリル)-2-ピリミジナミン

28%アンモニア水を用い、80-120℃にて実施例43と同様の方法で合成した。

H NMR (400 MHz, DMSO-d,) 8 ppm; 5.98 (2H, br s), 6.08 (2H, d, J = 3.2 Hz),

#### 実施例50

 $2 - (4 - [2 - 7 = 2 / -4, 6 - 9 (2 - 7 リル) - 5 - ピリミジニル<math>\hat{y} = 2 - 2$  ピリジルアミノ) -1 - xタノール

エタノールアミンを用い、120℃にて実施例46と同様の方法で合成した。

## 実施例 5 1

5- [2- (ペンジルアミノ) -4-ピリジル] -4, 6-ジ(2-フリル)-2 -ピリミジナミン

ベンジルアミンを用い、120℃にて実施例46と同様の方法で合成した。

m), 7, 26-7, 31 (4H, m), 7, 71 (2H, dd, J = 0.8, 1, 6 Hz), 8, 06 (1H, dd, J = 0.8, 5, 2 Hz),

# 実施例52

1-メチル-2-ピロリジノン中、4-ヒドロキシピペリジンを用い、120 でにて実施例 46 と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz. DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  pdm; 1.25-1.33 (2H. m), 1.69-1.72 (2H. m), 3.03-3.09 (2H. m), 3.67 (1H. br), 3.96-3.99 (2H. m), 4.67 (1H. br d, J = 3.2 Hz), 6.03 (2H. dd, J = 0.8, 3.2 Hz), 6.44 (2H. dd, J = 1.6, 3.2 Hz), 6.51 (1H. dd, J = 1.2, 5.2 Hz), 6.76 (1H. br), 6.86 (2H. br s), 7.70 (2H. dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.18 (1H. d, J = 5.2 Hz).

#### 事施例53

エチル 1- {4-[2-アミノ-4, 6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル] -2-ピリジル}-4-ピペリジンカルボキシレート

エチル イソニペコテートを用い、120℃にて実施例46と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 1.17 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.44-1.53 (2H, m), 1.78-1.80 (2H, m), 2.56-2.62 (1H, m), 2.90-2.96 (2H, m), 4.06 (2H, t, J = 7.2 Hz), 4.16-4.19 (2H, m), 6.04 (2H, d, J = 3.2 Hz), 6.43 (2H, dd, J = 1.2, 3.2 Hz), 6.54 (1H, dd, J = 0.8, 4.8 Hz), 6.78 (1H, br), 6.87 (2H, br s), 7.69 (2H, d, J = 1.2 Hz), 8.19 (1H, d, J = 4.8 Hz).

## 実施例54

 $N1 - \{4 - [2 - \gamma ミ / - 4, 6 - \mathcal{Y}(2 - \gamma )] - 5 - ビリミジニル] - 2 - ビリジル\} - 1, 2 - エタンジアミン$ 

エチレンジアミンを用い、還流下にて実施例46と同様の方法で合成した。

5. 2 Hz).

#### 寒施例55

 $N1 - \{4 - [2 - アミノ - 4, 6 - \Im(2 - \Im U)N) - 5 - ピリミジニル ] - 2 - ピリジル \} - 1, 3 - プロバンジアミン$ 

1, 3-ジアミノプロパンを用い、120 ℃にて実施例 46 と同様の方法で合成した。

"H NNR (400 MHz, CDCi<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm; 1.74 (2H, tt, J = 6.8, 6.8 Hz), 2.83 (2H, t, J = 6.8 Hz), 3.37 (2H, dt, J = 5.2, 6.8 Hz), 5.08 (1H, br t, J = 5.2 Hz), 5.28 (2H, br s), 6.06 (2H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.30–6.32 (1H, m), 6.31 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.53 (1H, dd, J = 1.6, 5.2 Hz), 7.49 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.21 (1H, dd, J = 0.8, 5.2 Hz), 7.49 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.21 (1H, dd, J = 0.8, 5.2 Hz).

## 実施例56

 $N1 - \{4 - [2-T {\it E} {\it J} - 4, \ 6 - {\it E} {\it G} \ (2 - {\it T} {\it J} {\it I}{\it W}) - 5 - {\it E} {\it J} \ {\it E} {\it E} {\it E} {\it J} \ {\it E} {\it E} {\it J} \ {\it E} {\it J} \ {\it E} {\it J} \ {\it E} {\it E$ 

1, 4ージアミノブタンを用い、120℃にて実施例46と同様の方法で合成した。 'H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm; 1.49-1.68 (4H, m), 2.71 (2H, t, J = 6.8 Hz), 3.27 (2H, t, J = 6.4 Hz), 4.77 (1H, br), 5.29 (2H, br s), 6.06 (2H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.30-6.32 (1H, m), 6.31 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.54 (1H,

dd, J = 1, 2, 5, 2 Hz), 7, 49 (2H, dd, J = 0, 8, 1, 6 Hz), 8, 21 (1H, dd, J = 0, 8, 5, 2 Hz).

## 実施例57

5- [2- (ジメチルアミノ) -4-ビリジル] -4- (2-フリル) -6- (3 -フリル) -2-ビリミジナミン

5 - (2-7)ルオロー4ーピリジル) - 4 - (2-7)リル) - 6 - (3-7)リル) - 2 - ピリミジナミン用い、80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。

#### 実施例58

5-[2-(ジメチルアミノ)-4-ピリジル]-4-(2-フリル)-6-(2-チエニル)-2-ピリミジナミン

5 - (2 - フルオロ-4 - ピリジル) - 4 - (2 - フリル) - 6 - (2 - チエニル) - 2 - ピリミジナミンを用い、80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。
<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm; 3.00 (6H, s), 6.02 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.45 (1H, dd, J = 2.0, 3.6 Hz), 6.52 (1H, dd, J = 1.2, 5.2 Hz), 6.59 (1H, s),

## 実施例59

5-[2-(ジメチルアミノ)-4-ピリジル]-4-(2-フリル)-6-(3-チェニル)-2-ピリミジナミン

5 ー (2-7)ルオロー4-ピリジル) − 4- (2-7)リル) − 6- (3-チエニル) − 2-ピリミジナミンを用い、80 ℂにて実施例43 と同様の方法で合成した。

 $^{1}$ H MMR (400 MHz, DMSO-d<sub>2</sub>)  $^{5}$  ppm; 2.94 (6H, s), 6.06 (1H, d, J = 3.2 Hz), 6.39-6.46 (3H, m), 6.78 (2H, br s), 7.05 (1H, dd, J = 1.2, 4.8 Hz), 7.34-7.39 (2H, m), 7.68 (1H, d, J = 1.2 Hz), 8.07 (1H, d, J = 4.8 Hz).

## 実施例60

5-[2-(ジメチルアミノ)-4-ピリジル]-4-(2-フリル)-6-(2-ピリジル)-2-ピリミジナミン

5-(2-フルオロ-4-ピリジル)-4-(2-フリル)-6-(2-ピリジル) -2-ピリミジナミンを用い、80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$  ppm; 2. 84 (6H, s), 6. 19 (1H, dd, J = 0. 8, 3. 2 Hz), 6. 26 (1H, br), 6. 28 (1H, dd, J = 1. 2. 5. 2 Hz), 6. 46 (1H, dd, J = 1. 6. 3. 2 Hz),

## 実施例61

5- [2- (ジメチルアミノ) -4-ピリジル] -4- (2-フリル) -6- (3 -ピリジル) -2-ピリミジナミン

5-(2-7)ルオロー4-ピリジル)-4-(2-7)リル)-6-(3-ピリジル)-2-ピリミジナミンを用い、80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。

#### 実施例 6 2

5-[2-(ジメチルアミノ)-4-ピリジル]-4-(2-フリル)-6-(4-ピリジル)-2-ピリミジナミン

5 - (2 - フルオロー4 - ピリジル) - 4 - (2 - フリル) - 6 - (4 - ピリジル) - 2 - ピリミジナミンを用い、80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。
<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>d</sub>) δ ppm; 2.88 (6H, s), 6.17 (1H, d, J = 3.6 Hz). 6.36

(1H, d, J = 5.2 Hz), 6.39 (1H, s), 6.47 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 7.01 (2H, br s), 7.24 (2H, d, J = 5.6 Hz), 7.72 (1H, s), 7.95 (1H, d, J = 5.2 Hz), 8.44 (2H, d, J = 5.6 Hz).

#### 実施例63

5- [2- (ジメチルアミノ) -4-ピリジル] -4- (2-フリル) -6-フェニル-2-ピリミジナミン

5- (2-フルオロ-4-ピリジル) -4- (2-フリル) -6-フェニル-2-ピリミジナミンを用い、80℃にて実施例43と同様の方法で合成した。

 $^{1}$ H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>b</sub>)  $\delta$  ppm; 2. 84 (6H, s), 6. 12 (1H, d, J = 3. 2 Hz), 6. 31 (1H, br), 6. 32 (1H, br), 6. 44 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 2 Hz), 6. 85 (2H, br s), 7. 19-7. 26 (5H, m), 7. 67-7. 68 (1H, m), 7. 91 (1H, d, J = 5. 6 Hz).

## 実施例64

5- (2-プトキシ-4-ピリジル) -4, 6-ジ (2-フリル) -2-ピリミジ ナミン

反応容器中、ナトリウム (21 mg, 0.931 mmol) をn ープタノール (4 ml) に溶解させた後、5 - (2 - フルオロー4 ーピリジル) ー4, 6 ージ (2 - フリル) -2 ーピリミジナミン (100 mg, 0.310 mmol) を加え、窒素雰囲気下、還流下にて5時間機搾した。水を加えて反応を停止し、反応被を酢酸エチルで抽出、水、飽和食塩水

で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、遮液を濃縮した。得られた固体をエタノールに懸蠲させ適取し、エタノールにて洗浄することにより、標記化合物 (63 mg, 54%) を薄黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>u</sub>) & ppm; 0.92 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.36-1.45 (2H, m), 1.66-1.73 (2H, m), 4.29 (2H, t, J = 6.8 Hz), 6.09 (2H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.45 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.69 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 6.90 (1H, dd, J = 1.6, 5.2 Hz), 6.91 (2H, br s), 7.66 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.22 (1H, dd, J = 0.8, 5.2 Hz)

## 実施例65

2-({4-[2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2 -ピリジル} オキシ)-1-エタノール

反応容器中、水素化ナトリウム (15 mg, 0.372 mmol) を N, Nージメチルホルム アミド (4 ml) に懸濁させた後、エチレングリコール (23 mg, 0.372 mmol) を加え、窒素雰囲気下、80℃にて30分間撹拌した。次に5ー (2ーフルオロー4ーピリジル)ー4,6ージ (2ーフリル)ー2ーピリミジナミン (100 mg, 0.310 mmol) を加え、同条件下14時間撹拌した後、水を加えて反応を停止した。反応液を酢酸エチルで抽出、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濾液を濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製することにより、標記化合物 (41 mg, 36%)を装着色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>p</sub>)  $\delta$  ppm; 3.71 (2H, td, J = 5.2, 5.2 Hz), 4.30 (2H, t, J = 5.2 Hz), 4.84 (1H, t, J = 5.2 Hz), 6.09 (2H, d, J = 3.2 Hz), 6.45 (2H, dd, J = 1.6, 3.2 Hz), 6.71 (1H, br), 6.91-6.92 (3H, m), 7.66 (2H, d, J = 1.6 Hz), 8.22 (1H, d, J = 5.2 Hz)

## 実施例66

5- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1-プロビル-1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン

反応容器中、5 - [2 - アミノー4 - (2 - フリル) - 5 - ビリミジニル] - 1, 2 - ジヒドロー2 - ピリジノン (100 mg, 0.393 mmol) と炭酸カリウム (109 mg, 0.787 mmol) をメタノール (2 ml) に懸濁させ、ヨウ化プロピル (134 mg, 0.787 mmol) を加え5 0 ℃にて1 7 時間機幹した。反応終了後、混合物を濃縮し、ジメチルスルホキシドに懸濁させた後、濾過により不溶物を除去した。 得られた強液を高速液体クロマトグラフィーを用いて精製することにより標配化合物 (48 mg, 41%)を獲養色固体として得た。

#### 実施例 6 7

ヨウ化ブチルを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm; 0.89 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.28 (2H, tq. J = 7.2, 7.2 Hz), 1.63 (2H, dt, J = 7.2, 7.2 Hz), 3.88 (2H, t, J = 7.2 Hz), 6.37 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.57 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.68 (1H, d, J = 3.6 Hz), 6.79 (2H, br s), 7.22 (1H, dd, J = 2.4, 9.2 Hz), 7.68 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.73-7.75 (1H, m), 8.13 (1H, s).

## 実施例68

5- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-フルオロエチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

1 - ヨード-2 - フルオロエタンを用い、実施例 6 6 と同様の方法で合成した。 'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>o</sub>) δ ppm; 4.24 (2H, dt, J = 4.8, 26.0 Hz), 4.70 (2H, dt, J = 4.8, 47.2 Hz), 6.42 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.57 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.70 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 6.81 (2H, br s), 7.27 (1H, dd, J = 2.8, 9.2 Hz), 7.68 (1H, d, J = 2.8 Hz), 7.74-7.76 (1H, m), 8.11 (1H, s).

## 実施例69

8 - プロモー 1 - オクタノールを用い、実施例 6 6 と同様の方法で合成した。
'H NMR (400 MHz, MeOH-d<sub>4</sub>) δ ppm; 1. 20-1. 31 (8H, m), 1. 37-1. 45 (2H, m), 1. 62-1. 71 (2H, m), 3. 42 (2H, t, J = 6. 8 Hz), 3. 92 (2H, t, J = 7. 2 Hz), 6. 42 (1H, dd, J = 2. 0, 3. 6 Hz), 6. 46 (1H, d, J = 9. 2 Hz), 6. 75 (1H, d, J = 3. 6 Hz), 7. 27 (1H, dd, J = 2. 4, 9. 2 Hz), 7. 46-7. 48 (1H, m), 7. 53 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 8. 03 (1H, s).

## 実施例70

メチル  $4-\{5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-2$   $-オキソ-1, 2-ジヒドロ-1-ビリジニル} プタノエート$ 

エチル 4ープロモブチレートを用い、実施例 6 6 と同様の方法で合成した。 H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm; 2.12 (2H, tt, J = 7.2, 7.2 Hz), 2.41 (2H, t, J = 7.2 Hz), 3.67 (3H, s), 4.04 (2H, t, J = 7.2 Hz), 5.45 (2H, br s), 6.44 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz). 6.60 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.71 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.20 (1H, dd, J = 2.8, 9.2 Hz), 7.24 (1H, d, J = 2.8 Hz), 7.49 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.14 (1H, s).

## 実施例71

5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1-(2-プロビニル)-1.2-ジヒドロ-2-ビリジノン

プロパルギルブロミドを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

# 実施例72

5- [2-アミノー4- (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-イソブチルー 1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

1 一 ヨー ド ー 2 一 メチルプロパンを用い、実施例 6 6 と同様の方法で合成した。 'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm; 0.96 (6H, t, J = 7.2 Hz), 2.16-2.27 (1H, m), 3.78 (2H, d, J = 7.6 Hz), 5.26 (2H, br s), 6.43 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.61 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6.68 (1H, dd, J = 0.8, 3.6 Hz), 7.14 (1H, dd, J = 0.4, 2.4 Hz), 7.19 (1H, dd, J = 2.4, 9.6 Hz), 7.48 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.12 (1H, s).

#### 実施例73

 $5 - [2-T \le J-4-(2-J )] - 5 - U \le \mathcal{Y} = \mathcal{V} - 1 - (2-J )$ -1,  $2-\mathcal{Y} = V$ 

1-ブロモ-2-ブチンを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, DMSO- $d_q$ )  $\delta$  ppm; 1. 80 (3H, s), 4. 67 (2H, d, J = 2.0 Hz), 6. 41 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6. 56-6. 59 (1H, m), 6. 74 (1H, d, J = 3.2 Hz), 6. 80 (2H, br s), 7. 26 (1H, dd, J = 2.0, 9.2 Hz), 7. 72 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7. 74 (1H, br), 8. 13 (1H, s).

#### 実施例74

5-[2-アミノー4-(2-フリル)-5-ピリミジニル<math>]-1-ベンジル-1, 2-ジヒド-2-ピリジノン

塩化ベンジルを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

H NMR (400 MHz, CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm; 5.14 (2H, br), 5.18 (2H, s), 6.39 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.64-6.68 (2H, m), 7.18-7.23 (2H, m), 7.27-7.36 (5H, m), 7.41 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.07 (1H, s).

## 実施例75

5 - [2-アミノー4-(2-フリル) - 5 - ピリミジニル] -1 - イソベンチル -1.2-ジヒドロ-2-ピリジノン

1-ヨード-3-メチルブタンを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

#### 実施例76

5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-メチルプチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

1-ヨード-2-メチルブタンを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

 $\begin{array}{l} ^{1}\mathrm{H}\ \mathrm{NMR}\ \left(400\ \mathrm{MHz},\ \mathrm{MeOH-d_{4}}\right)\ \delta\ \mathrm{ppm};\ 0.91\ (3\mathrm{H},\ \mathrm{d},\ \mathrm{J}=6.8\ \mathrm{Hz}),\ 0.96\ (3\mathrm{H},\ \mathrm{t},\ \mathrm{J}=7.6\ \mathrm{Hz}),\ 1.17-1.28\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{m}),\ 1.38-1.50\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{m}),\ 1.93-2.04\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{m}),\ 3.79\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{dd},\ \mathrm{J}=8.4,\ 12.8\ \mathrm{Hz}),\ 3.99\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{dd},\ \mathrm{J}=6.8,\ 12.8\ \mathrm{Hz}),\ 6.53\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{dd},\ \mathrm{J}=1.6,\ 3.6\ \mathrm{Hz}),\ 6.58\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{d},\ \mathrm{J}=9.2\ \mathrm{Hz}),\ 6.87\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{d},\ \mathrm{J}=3.6\ \mathrm{Hz}),\ 7.39\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{dd},\ \mathrm{J}=2.4,\ 9.2\ \mathrm{Hz}),\ 7.57\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{br}),\ 7.60\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{d},\ \mathrm{J}=2.4\ \mathrm{Hz}),\ 8.12\ (1\mathrm{H},\ \mathrm{s}). \end{array}$ 

## 実施例77

臭化オクチルを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

## 実施例78

2- {5- [2-アミノ-4- (2-フリル) -5-ピリミジニル] -2-オキソ -1, 2-ジヒドロ-1-ピリジニル} エチルシアニド

3-ブロモプロピオニトリルを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>)  $\sigma$  ppm; 2.99 (2H, t, J = 6.0 Hz), 4.20 (2H, t, J = 6.0 Hz), 5.18 (2H, br s), 6.45 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.62 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6.78 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.22-7.33 (2H, m), 7.48-7.51 (1H, m), 8.16 (1H, s),

#### 事施例79

 $5 - [2 - \overline{Y} \ge J - 4 - (2 - \overline{J} )] + 5 - \overline{U} = \overline{Y} \ge \overline{Y} = \overline{Y} = 1 - (3 - \overline{J} )$ ロプロピル)-1,  $2 - \overline{Y} \ge \overline{Y} = 1 - 2 - \overline{U} = 1$ 

1 ープロモー3 ーフルオロプロパンを用い、実施例66と同様の方法で合成した。 H NMR (400 MHz, CDC1,) δ ppm; 2.21 (2H, dtt, J = 6.0, 6.8, 27.2 Hz), 4.12

(2H, t, J = 6.8 Hz), 4.51 (2H, dt, J = 6.0, 46.8 Hz), 5.42 (2H, br s), 6.46 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.60 (1H, dd, J = 0.8, 9.2 Hz), 6.75 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.20-7.26 (2H, m), 7.48-7.52 (1H, m), 8.11 (1H, s).

#### 実施例80

5 -  $[2-\gamma \le J-4-(2-\gamma \cup N)-5-U \le \Im U \le J-N]-1-(2-U \le J-V \cup N)$  $+ \ge J-V \cup N$ 

2-ヨードエタノールを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

MS m/e (ESI) 299 (MH+).

## 実施例81

5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(3-ヒドロキシプロピル)-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン

3-ヨードプロパノールを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

## 実施例82

5-  $[2-\gamma \le J-4-(2-\gamma )]$   $-5- \exists U \le \Im \exists V]$   $-1-(2- \exists V)$   $+ \exists V$   $+ \exists V$  +

2 - プロモエチルメチルエーテルを用い、実施例 6 6 と同様の方法で合成した。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm; 3.30 (3H, s), 3.70 (2H, t, J = 4.8 Hz), 4.16 (2H, t, J = 4.8 Hz), 5.23 (2H, br s), 6.40-6.46 (1H, m), 6.60 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.65 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.20 (1H, dd, J = 2.4, 9.2 Hz), 7.31 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.50 (1H, br), 8.14 (1H, s).

# 実施例83

5 -  $[2-7 \lesssim J-4-(2-7 )]$  - 5 - ピリミジエル] - 1 - [2-(1H-1)] - 1 - ピロリル] エチル] - 1 - [2-5]とドロ- 2 - ピリジノン

1 — (2 — プロモエチル) ピロールを用い、実施例6 6 と同様の方法で合成した。 'H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm; 4. 21-4. 26 (2H, m), 4. 28-4. 33 (2H, m), 5. 12 (2H, br s), 6. 12 (2H, dd, J = 2. 0, 2. 0 Hz), 6. 37 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 6. 43 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 6 Hz), 6. 52 (2H, dd, J = 2. 0, 2. 0 Hz), 6. 57 (1H, d, J = 9. 6 Hz), 6. 66 (1H, dd, J = 0. 8, 3. 6 Hz), 7. 15 (1H, dd, J = 2. 4, 9. 6 Hz), 7. 47 (1H, dd, J = 0. 8, 1. 6 Hz), 7. 84 (1H, s).

#### 実施例84

2-{5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2-オキソ -1,2-ジヒドロ-1-ピリジニル}アセトアミド

2-ブロモアセトアミドを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

H NMR (400 MHz, DMS0-d<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm; 4. 52 (2H, s), 6. 38 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6. 56 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 6 Hz), 6. 73 (1H, d, J = 3. 6 Hz), 6. 80 (2H, br s), 7. 19 (1H, br s), 7. 24 (1H, dd, J = 2. 4, 9. 2 Hz), 7. 62 (1H, br s), 7. 63 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 77 (1H, br), 8. 10 (1H, s).

#### 実施例 8 5

5-[2-アミノー4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(シクロプロピルメチル)-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン

シクロプロピルメチルブロミドを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, CDC1) & ppm; 0.36-0.41 (2H, m), 0.58-0.65 (2H, m), 1.22-1.33 (1H, m), 3.84 (2H, d, J = 7.2 Hz), 5.16 (2H, br s), 6.44 (1H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.62 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.68 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.21 (1H, dd, J = 2.4, 9.2 Hz), 7.32 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.48-7.52 (1H, m), 8.15 (1H, s).

# 実施例86

5-[2-Tミノ-4-(2-T)リル) -5-ピリミジニル] -1-[2-(2-X)+キシエトキシ)エチル] -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

1-プロモ-2- (2-メトキシエトキシ) エタンを用い、実施例 6.6 と同様の方法で合成した。

PH NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) \$\delta\$ ppm; 3. 27 (3H, s), 3. 39-3. 46 (2H, m), 3. 53-3. 61 (2H, m), 3. 81 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 4. 19 (2H, t, J = 4. 8 Hz), 5. 50 (2H, br s), 6. 43 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 2 Hz), 6. 59 (1H, d, J = 9. 2 Hz), 6. 66 (1H, d, J = 3. 2 Hz), 7. 19 (1H, dd, J = 2. 4, 9. 2 Hz), 7. 41 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 50 (1H, d, J = 3. 4 Hz), 7. 50 (1H, d,

1. 6 Hz). 8. 15 (1H. s).

## **実施例87**

5-[2-アミノ-4, 6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-エチル-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-[2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル<math>]-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン、ヨウ化エチルを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

# 実施例88

5-[2-アミノ-4, 6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-アリル -1.2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5- [2-アミノ-4, 6-ジ (2-フリル) -5-ビリミジニル] -1, 2-ジ ヒドロ-2-ビリジノン、奥化アリルを用い、実施例 6 6 と同様の方法で合成した。 'H KMR (400 MHz. DMSO-da) δ ppm; 4.50 (2H, d, J = 5.2 Hz), 4.95 (1H, dd, J

= 1. 2, 17. 2 Hz), 5. 08 (1H, dd, J = 1. 2, 10. 0 Hz), 5. 88 (1H, ddt, J = 5. 2, 10. 0, 17. 2 Hz), 6. 43 (2H, dd, J = 0. 8, 3. 6 Hz), 6. 52 (1H, dd, J = 0. 8, 9. 2 Hz), 6. 53 (2H, dd, J = 1. 6, 3. 6 Hz), 6. 86 (2H, br s), 7. 32 (1H, dd, J = 2. 4, 9. 2 Hz), 7. 50 (1H, dd, J = 0. 8, 2. 4 Hz), 7. 74 (2H, dd, J = 0. 8, 1. 6 Hz).

#### 実施例89

 $5-[2-r \ge J-4, 6-\mathcal{Y}(2-r)]$  -5-l = -5 - l =

5-[2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン、ヨウ化プロピルを用い、実施例<math>66と同様の方法で合成した。

H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm; 0.90 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.76 (2H, tq, J = 7.2, 7.2 Hz), 3.93 (2H, t, J = 7.2 Hz), 6.12 (2H, br s), 6.44 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.57 (2H, d, J = 3.6 Hz), 6.78 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.11 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.24 (1H, dd, J = 2.4, 9.2 Hz), 7.53 (2H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz).

#### 実施例90

5- [2-アミノー4, 6-ジ (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-ブチル -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-[2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン、ヨウ化プチルを用い、実施例 <math>6.6 と同様の方法で合成した。

"H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) \$\delta\$ ppm; 0.90 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.23-1.34 (2H, m), 1.65-1.74 (2H, m), 3.98 (2H, t, J = 7.2 Hz), 6.50 (2H, dd, J = 1.6, 3.6 Hz), 6.75 (2H, d, J = 3.6 Hz), 6.81 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.04 (2H, br s), 7.14 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.22-7.30 (1H, m), 7.56 (2H, d, J = 1.6 Hz).

#### 実施例91

5-[2-アミノ-4, 6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-プチニル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン



5-[2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン、<math>1-プロモ-2-プチンを用い、実施例66と同様の方法で合成した。

#### 実施例 9 2

5- [2-アミノ-4、6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-フルオロエチル)-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5 ー [2-Tミノー4,6ージ(2ーフリル) – 5ーピリミジニル] ー1,2ージ ヒドロー2ーピリジノン、1ーヨードー2ーフルオロエタンを用い、実施例66と 同様の方法で合成した。

## 実施例93

5- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1-(3-チエニル)-1,2-ジヒドロ-2-ビリジノン

反応答器中、5- [2-アミノー4- (2-フリル)-5-ビリミジニル]-1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン (50 mg, 0.197 mmol)、チオフェン-3-ボロニックアシッド (50 mg, 0.393 mmol)及び酢酸銅 (4 mg, 0.0197 mmol)をN, Nージメチルホルムアミド (3 ml) に懸濁させ、そこヘビリジン (31 mg, 0.393 mmol)を加えて空気中、室温にて14.5時間機件した。反応終了後、混合物を濃縮し、ジメチルスルホキシドに懸濁させた後、濾過により不溶物を除去した。得られた濾液を高速液体クロマトグラフィーを用いて精製することにより標記化合物 (34mg, 51%)

を薄黄色固体として得た。

#### 実施例94

 $5 - [2 - \Im S] / 4 - (2 - \Im \Im) - 5 - \Im \Im S / 3 - 1 - 2 + 2 + 2 - 2 + 3 - 2 - 2 + 3 - 2 - 2 + 3 - 2 - 2 + 3 - 2 - 2 + 3 - 2 +$ 

フェニルボロニックアシッドを用い、実施例93と同様の方法で合成した。

#### 実施例 9 5

5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-[(E)-2 -フェニル-1-エテニル]-1、2-ジヒドロ-2-ピリジノン

B-フェニルエテニルボロニックアシッドを用い、実施例93と同様の方法で合成した。

#### 実施例96

1- {4- [2-アミノ-4, 6-ジ (2-フリル) -5-ピリミジニル] -2-ピリジル) -4-ピペリジンカルボキシリックアシッド

反応容器中、エチル 1 - {4 - [2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2-ピリジル}-4-ピペリジンカルボキシレート (59 mg,0.128 mmol) をメタノール (0.8 ml) に懸濁させ、そこへ5 N水酸化ナトリウム水溶液 (0.2 ml) を加えて室温にて15時間撥拌した。反応終了後、反応液を酢酸エチルで抽出、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濾液を濃縮すること

により標記化合物 (20 mg, 36%) を白色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, MeOH-d<sub>4</sub>) δ ppm; 1. 60-1. 73 (2H, m), 1. 88-1. 96 (2H, m), 2. 50-2. 60 (1H, m), 2. 96-3. 05 (2H, m), 4. 17-4. 25 (2H, m), 6. 25 (2H, dd, J = 0. 8, 3. 6 Hz), 6. 40 (2H, dd, J = 2. 0, 3. 6 Hz), 6. 58 (1H, dd, J = 1. 2, 5. 2 Hz), 6. 78 (1H, br), 7. 55 (2H, dd, J = 0. 8, 2. 0 Hz), 8. 20 (1H, dd, J = 0. 3, 5. 2 Hz). 全球統例 9. 7

4-{5-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2-オキソ -1, 2-ジヒドロ-1-ピリジニル} 酪酸

メチル 4ー $\{5-[2-アミノー4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-2$ ーオキソー1, 2ージヒドロー1ービリジニル $\}$ プタノエートを用い、実施例96と同様の方法で合成した。

#### 実施例 9 8

5 - (2 - フルオロ - 4 - ピリジル) - 4 - (2 - フリル) - 2 - ピリミジニルアミン

2-(2-7)ルオロー4-ピリジル)-1-(2-7)リル)-1-エタノンを用い、参考例6および実施例14と同様の方法で合成した。

# 実施例99

4- [2-アミノ-4- (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1, 2-ジヒドロ -2-ピリジノン

5 - (2 - フルオロ-4 - ピリジル) - 4 - (2 - フリル) - 2 - ピリミジニルア ミン (3.00 g, 11.70 mmol) の濃塩酸 (15 mL) - 水 (15 mL) 懸濁液を100℃にて 2時間攪拌した。反応液を放冷後、5 N水酸化ナトリウム水溶液にて中和した。生 じた固形物を遮取、水にて洗浄、60℃にて22時間乾燥し、標記化合物(2.19 g. 70%) を該褐色固体として得た。

以下の実施例100-142に記載の化合物は、4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノンを用い、実施例16.66、および/主たは96に記載の方法に準じて合成した。

# 実施例100

MS m/e (ESI) 345 (MH-).

#### 実施例101

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1-フェネチルー 1、2-ジヒドロ-2-ビリジノン

MS m/e (ESI) 359 (MH<sup>2</sup>).

## 実施例102

4 — [2-Tミノー4 — (2-T)リル) — 5-ピリミジニル]-1- (3-フェニルプロピル) — 1 , 2-ジヒドロ- 2-ピリジノン

MS-m/e (ESI) 373 (MH<sup>2</sup>).

## 実施例103

4- [2-Tミノ-4- (2-T)ル) -5-ビリミジニル]-1- (2-T)ルオロベンジル) -1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン

MS m/e (ESI) 363 (MH+).

# **実施例104**

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(3-フルオロベンジル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 363 (MH+).

# 実施例105

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(4-フルオロペンジル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 363 (MH²).

# 実施例106

4 + [2-アミノ-4-(2-プリル)-5-ピリミジニル]-1-(2,4-ジプルオロペンジル)-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 381 (MH<sup>+</sup>).

### 突施例107

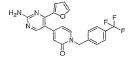
4 =  $[2-\Im z] - 4 - (2-\Im y) - 5 - \exists yz = 2 - y] - 1 - (2, 5 - y)$ フルオロベンジル) -1,  $2 - \exists z \exists z = 2 - \exists y \exists z > y$ 

MS m/e (ESI) 381 (NH+).

## 実施例108

MS m/e (ESI) 413 (MH+).

## 実施例109



MS m/e (ESI) 413 (MH+).

## 実施例110

 $4 = [2 - \mathbb{P} \ge J - 4 - (2 - \mathbb{P} )] + 5 - \mathbb{E} \mathbb{P} \ge \mathbb{P} \mathbb{P} = 1 - \mathbb{P} + \mathbb{P} \mathbb{P} = 1$  $2 - \mathbb{P} \mathbb{E} \mathbb{P} = 2 - \mathbb{E} \mathbb{P} \ge J \mathbb{P}$ 

MS m/e (ESI) 269 (MH+).

# 実施例111

$$4 - [2 - \gamma = 1 - 4 - (2 - \gamma \cup \nu)] - 5 - \forall \cup = 2 - 2 \cup \nu$$
  $-1 - 2 - 2 \cup \nu$   $-1 - 2 - 2 \cup \nu$ 

MS m/e (ESI) 283 (MH+).

## 実施例112

$$4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-プロピルー1, 2-ジヒドロー2ーピリジノン$$

MS m/e (ESI) 297 (MH<sup>2</sup>).

# 実施例113

$$1-$$
アリルー $4 [2-$ アミノー $4 (2-$ フリル $)-$ 5 $-$ ピリミジニル $]-1$ ,  $2-$ ジヒドロー $2-$ ピリジノン

MS m/e (ESI) 295 (MH+).

# 実施例114

4- [2-アミノー4-(2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-(3-プテニル) -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 309 (MH<sup>2</sup>).

## 実施例115

7- {4- [2-アミノ-4- (2-フリル) -5-ピリミジニル] -2-オキソ -1, 2-ジヒドロ-1-ピリジニル} ヘブタンニトリル

MS m/e (ESI) 364 (MH2).

# 実施例116

4 -  $[2-y \le J-4-(2-J )]$  -  $5-U \le \Im L$  ] -  $1-\Im J$  - J

MS m/e (ESI) 323 (MH\*).

#### 実施例117

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(3-フルオロプロピル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ES1) 315 (MH2).

## 実施例118

4- {4- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2-オキソ -1, 2-ジヒドロ-1-ピリジニル} プチロニトリル

MS m/e (ESI) 322 (MH+).

## 実施例119

4- [2-アミノ-4- (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1- (6-クロロー3-ピリジルメチル) -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 380 (MH+).

# 実施例120

4 — [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-ピリジルメチル) -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 346 (MR+).

実施例121

4 = [2 - T = 1 - 4 - (2 - 7 ) ] -5 - E = 1 = 3 - E = 3 -

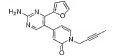
MS m/e (ESI) 346 (MH+).

実施例122

MS m/e (ESI) 346 (MH+).

実施例123

4 =  $[2-\Im z] - 4 - (2-\Im y)$  =  $5 - \exists y \exists y \exists y$  =  $1 - (2-\Im z)$  = y =  $1 - (2-\Im z)$  = y =  $1 - (2-\Im z)$  =  $1 - (2-\Im z)$ 



MS m/e (ESI) 307 (MH\*).

実施例124

4- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(4, 4, 4 -トリフルオロプチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ES1) 365 (MH+).

**実施例125** 

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-メトキシエチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 313 (MH+).

実施例126

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-ペンチニル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 321 (MH+).

実施例127

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-メチル アリル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 309 (MH+).

### 実施例128

4- [2-アミノー4- (2-フリル) -5-ビリミジニル] -1-イソブチルー 1、2-ジヒドロ-2-ビリジノン

MS m/e (ESI) 311 (MH+).

## 実施例129

4 - [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-ベンテニル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 323 (MH+).

## 実施例130

 $4 - [2 - \gamma \ge J - 4 - (2 - \gamma )]) - 5 - ビリミジニル] - 1 - (3 - \varkappa チル - 2 - プテニル) - 1, 2 - ジヒドロ - 2 - ビリジノン$ 

MS m/e (ESI) 323 (MH+).

# 実施例131

4- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(3-メチルプチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

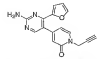
MS m/e (ESI) 325 (MH+).

## 実施例132

4-  $[2-T \le J-4-(2-J)]$  - 5-ピリミジニル] -1-  $(4-X \ne J)$  -3-ベンテニル] -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 337 (MH+).

# 実施例133



MS m/e (ESI) 293 (MH\*).

# 実施例134

4- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-ジエチルアミノエチル)-1、2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 354 (MH+).

**実施例135** 

4- [2-アミノ-4-(2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-(2, 2, 2 -トリフルオロエチル) -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 337 (MH+).

実施例 1 3 6

4- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1-(2-フルオロエチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン

MS nu/e (ESI) 301 (MH+).

実施例137

4- [2-Tミノー4- (2-Tリル) -5-ビリミジニル] -1- (1, 2, 2, 2)2-テトラフルオロエチル) -1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン

MS m/e (ESI) 355 (MH+).

実施例138

4- [2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2, 2-ジ フルオロエチル)-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 319 (MH+).

実施例139

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1-(2-エトキシエチル)-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン

MS m/e (ESI) 327 (MH<sup>+</sup>).

**寒施例140** 

(4- [2-アミノ-4- (2-フリル) -5-ピリミジニル] -2-オキソー1,2-ジヒドロ-1-ピリジニル) 酢酸メチル

MS m/e (ESI) 327 (MH+).

## 実施例141

 $\{4-[2-r] - 4-(2-r] - 5-r] - 5-r] - 2-r$  作酸

MS m/e (ESI) 313 (MH+).

## 実施例142

4-{4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2-オキソ -1,2-ジヒドロ-1-ピリジニル} 酪酸

MS m/e (ESI) 341 (MH+).

## 実施例143

N1, N1-ジェチル-2-{4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリ ミジニル]-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-1-ピリジニル} アセトアミド

(4-[2-アミノー4-(2-フリル) -5-ビリミジニル] -2-オキソー1,
 2-ジヒドロー1-ビリジニル] 酢酸(10 mg, 32 μmol)、1-ヒドロキシベンプトリアゾール(15 mg, 98 μmol)、3-(3'ージメチルアミノプロピル)-1

ーエチルカルボジイミド (15 mg, 96  $\mu$ mol)、塩酸ジエチルアミン(18 mg, 164  $\mu$ mol) およびトリエチルアミン (22  $\mu$ L, 160  $\mu$ mol) のN, Nージメチルホルムアミド (1.0 ml) 懸濁液を室温にて 1 7 時間撒拌した。反応液を水にて希釈した後、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮した後、HPLCにて精製し、標記化合物 (0.73 mg, 6%) を得た。

MS m/e (ESI) 368 (MH+).

## 塞施例144

アニリンを用い、実施例143と同様の方法で合成した。

MS m/e (ESI) 388 (MH+).

#### 寒施例145

4-[2-アミノ-4, 6-ジ (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1, 2-ジ ヒドロ-2-ピリジノン

5- (2-フルオロー4ーピリジル) -4, 6-ジ(2-フリル) -2ーピリミジニルアミンを用い、実施例99と同様の方法で得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>s</sub>)  $\delta$  ppm; 6.13 (1H, dd, J = 1.6, 6.8 Hz), 6.19 (1H, d, J = 1.6 Hz), 6.51-6.56 (4H, m), 6.91 (2H, br s), 7.48 (1H, d, J = 6.8 Hz), 7.74-7.78 (2H, m).

以下の実施例146-148に記載の化合物は、4-[2-アミノ-4,6-ジ(2

-フリル)-5-ビリミジニル]-1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノンを用い、実施例16 家たは66 に記載の方法に準じて合成した。

### **率施例146**

4- [2-アミノ-4, 6-ジ (2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-メチル -1. 2-ジヒドロ-2-ピリジノン



MS m/e (ESI) 335 (MH+).

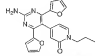
### **実施例147**



MS m/e (ESI) 349 (MH+).

## 実施例148

4 — [2-Tミノー4、 $6-\mathcal{G}$ (2-Tリル)-5-ピリミジニル]-1-プロピルー1、2-ジヒドロー2-ピリジノン



MS m/e (ESI) 363 (MH+).

# 実施例149

5-[2-アミノー4、<math>6-ジ(2-フリル)-5-ビリミジニル]-1-(3-

ヒドロキシプロピル) -1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン

5-[2-アミノ-4,6-ジ(2-フリル)-5-ピリミジニル]-1,2-ジヒドロ-2-ピリジノン、<math>3-ヨードプロパノールを用い、実施例6.6と同様の方法で合成した。

MS m/e (ESI) 379 (MH+).

# 実施例 150

4-[2-アミノ-4-(2-フリル)-5-ピリミジニル]-2-ピリジンカル ボキシアミド

5- (2-フルオロー4-ピリジル) -4- (2-フリル) -2-ピリミジニルアミン (300 mg, 1.17 mmol) 及びシアン化ナトリウムのジメチルスルホキシド (3 ml) 懸満被を150℃にて46時間提拌した。反応被を放冷後、酢酸エチルにて希釈し、趁和塩化アンモニウム水溶液 (X2) にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルプレート (展開溶媒;ジクロロメタン:メタノール=10:1) に供した後、ジエチルエーテルにて洗浄し、標配化合物 (10 mg, 3%) を無色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>θ</sub>) δ ppm; 6.40 (1H, dd, J = 1.2, 5.2 Hz), 6.51 (1H, d, J = 1.2 Hz), 6.54 (1H, dd, J = 1.6, 3.4 Hz), 6.60 (1H, dd, J = 0.8, 3.4 Hz)

Hz), 6.89 (2H, br s), 7.72 (1H, dd, J = 0.8, 1.6 Hz), 8.04 (1H, d, J = 5.2 Hz), 8.18 (1H, s).

# 実施例151

5 - (2-メトキシー4-ピリジル)-4, 6-ジ(2-フリル)-2-ピリミジナミン

メタノールを用い、実施例64と同様の方法で合成した。

# 実施例152

 $5-(2-\text{II}+\hat{x})-4-\text{U}$ リジル)-4, 6-ジ(2-フリル)-2-ビリミジナミン

エタノールを用い、実施例64と同様の方法で合成した。

実施例153

5- (2-プロボキシ-4-ピリジル) -4, 6-ジ (2-ツリル) -2-ビリミ ジナミン

n-プロパノールを用い、実施例64と同様の方法で合成した。

#### 実施例154

5- (6-クロロ-3-ピリジル) -4- (2-チエニル) -2-ピリミジニルア ミン

2-(6-Dロロ-3-ピリジル)-3-(ジメチルアミノ)-1-(2-チェニル)-2-プロペン-1-オンを用い、寒施例14と同様にして標紀化合物を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>0</sub>)  $\delta$  ppm; 6.73 (1H, dd, J = 1.2, 4.0 Hz), 6.94 (2H, br s), 6.98 (1H, dd, J = 4.0, 5.0 Hz), 7.59 (1H, dd, J = 0.8, 8.2 Hz), 7.67 (1H, dd, J = 1.2, 5.0 Hz), 7.83 (1H, dd, J = 2.4, 8.2 Hz), 8.17 (1H, s), 8.36 (1H, dd, J = 0.8, 2.4).

# 実施例155

5-(6-クロロ-3-ピリジル)-4-フェニル-2-ピリミジニルアミン

2-(6-クロロ-3-ビリジル)-3-(ジメチルアミノ)-1-フェニル-2-プロベン-1-オンを用い、実施例14と同様にして標記化合物を得た。

"H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>p</sub>)  $\delta$  ppm; 7.01 (2H, br s), 7.27-7.40 (5H, m), 7.42 (1H, dd, J = 0.8, 8.2 Hz), 7.55 (1H, dd, J = 2.8, 8.2 Hz), 8.14 (1H, dd, J = 0.8, 2.8 Hz), 8.35 (1H, s).

### 実施例156

5-(6-クロロ-3-ピリジル)-4-(3-フルオロフェニル)-2-ピリミ ジニルアミン

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>2</sub>) δ ppm; 7.00-7.06 (1H, m), 7.07 (2H, br s), 7.15-7.25 (2H, m), 7.33-7.39 (1H, m), 7.44 (1H, dd, J = 0.6, 8.2 Hz), 7.58 (1H, dd, J = 2.6, 8.2 Hz), 8.18 (1H, dd, J = 0.6, 2.6 Hz), 8.38 (1H, s).

本発明にかかる前記式 (I) で表わされる化合物は、アデノシン受容体 ( $A_1$ 、 $A_{2A}$ 、 $A_{2B}$ 又は $A_3$ 受容体) 拮抗剤、特に $A_{2B}$ 受容体拮抗剤として有用である。本発明化合物の医薬としての有用性を示す試験例を以下に示す。

試験例1 アデノシンA1受容体結合能の測定

ヒトのアデノシン $A_1$ 受容体 c DNAをCHOK 1 細胞で過剰発現させ、その膜

標本を $6.7 \mu \text{g/m} \text{I}$  のタンパク濃度になるように2.0 mM HEPES緩衝液 (1.0 mM MgC $1_2$ 、1.0 mM NaClを含む; pH7.4) を加え懸濁した。この膜標本懸濁液 0.45 m I にトリチウム標識した6.0 n Mのクロロシクロペンチルアデノシン ( $^3 \text{H}-\text{CCPA}$ 、NEN社製) 0.025 m I と試験化合物 0.025 m I を加えた。この混合液を3.0 C で1.20 分間静置後、ガラス繊維ろ紙 (GF/B; Whatman社製) 上で急速吸引ろ過し、直ちに水冷した5 m I の5.0 m Tris-HCI緩衡液で2 回洗浄した。その後、ガラス繊維ろ紙でアル版に移し、シンチレーターを加え、ろ紙上の放射能量を液体シンチレーションカウンターで測定した。 $^3 \text{H}-\text{CCPA}$ の入 $_1 \text{の受容体結合に対する試験化合物の阻害率の算出は、以下の式により求め、これをもとに、<math>5.0 \text{公阻答濃度}$  (IC $_{5.0}$ ) 本算出した(以下の式)。

阻害率 (%) =  $[1 - {(試験化合物の存在下での結合量-非特異的結合量)/(全結合量-非特異的結合量)}] x100$ 

なお、全結合量とは、試験化合物非存在下での $^8$ H-CCPA結合放射能量を示す;非特異的結合とは、 $100\mu$ M RPIA([R] - [1-メチルー2-フェニルエチル] アデノシン)存在下での $^3$ H-CCPA結合放射能量を示す;試験化合物存在下での結合量とは、各種濃度の試験化合物存在下での $^3$ H-CCPA結合放射能量を示す。表中の阻害定数( $K_1$ 値)は、Cheng-Prusoffの式より求めた。

# 試験例2 アデノシンA2A受容体結合能の測定

アデノシンA  $_{2A}$ 受容体 c D N A を過剰発現させた膜標本(R e c e p t o r B i o l o g y I n c. 社製)を用いて、アデノシンA  $_{2A}$ 受容体結合阻害実験を行った。この膜標本を  $22.2\,\mu$  g / m l のタンパク濃度になるように  $20\,\mathrm{mM}$  H E P E S 影 後 (  $10\,\mathrm{mM}$  M g C  $1_2$  と  $10\,\mathrm{0m}$  M N a C 1 を含む; p H 7 . 4)を加え懸濁した。この膜標本懸濁液  $0.4\,\mathrm{5\,m}$  l に、トリチウム標識した  $50\,\mathrm{0}$  n M  $02\,\mathrm{-p}$  -  $[2\,\mathrm{-}$ カルボキシエチル] フェネエチルアミノー  $5^{\prime}$  - Nーエチルアルボキシアミドアデノシン( $3\,\mathrm{H}$  - C G S  $2\,\mathrm{1}\,6\,8\,0$ ; N E N 社製)  $0.0\,2\,\mathrm{5\,m}$  l と試験化合物  $0.0\,2\,\mathrm{5\,m}$  l を試験化合物  $0.0\,2\,\mathrm{5\,m}$  l を加えた。この混合被を  $2\,\mathrm{5\,m}$  で  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  対  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  の  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチウム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチウム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチウム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチウム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチウム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  の  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチウム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリチャム  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリー  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリー  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリー  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリー  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリー  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、 $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、トリー  $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、 $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、 $0.0\,\mathrm{6\,m}$  に、 $0.0\,\mathrm{6\,$ 

ガラス繊維濾紙(GF/B; Whatman社製)上で急速吸引濾過し、直ちに水冷した5m1050mM Tris-HC1緩衝液で2回洗浄した。その後、ガラス繊維濾紙をバイアルビンに移し、シンチレーターを加え、濾紙上の放射能量を液体シンチレーションカウンターで測定した。 $^3H-CGS21680のA_{2\lambda}$ の受容体結合に対する試験化合物の阻害率の算出は、以下の式により求め、これをもとに50%阻害濃度( $IC_{50}$ )を算出した。

限書字(%) =  $[1 - {(試験化合物存在下での結合量-非特異的結合量)/(全結合量-非特異的結合量)}] × 100$ 

試験例3 アデノシンA2B受容体発現細胞におけるNECA刺激 cAMP産生に対する阻害実験

ヒトのアデノシンA  $_{20}$ 受容体を過剰発現させた CHOK  $_{1}$  細胞、  $_{1}$  .  $_{5}$  x  $_{1}$   $_{0}$   $_{5}$  c e  $_{1}$  1  $_{5}$  x w e  $_{1}$  1  $_{6}$  2 4 W e  $_{1}$  1 のプレートに均一にまき、一晩培養後、実験 に使用した。  $_{3}$  0 n M の  $_{5}$   $_{7}$   $_$ 

阻害率 (%) = [1 - [(NECAと試験化合物共存下でのcAMP量-クレプス - リンガー緩衝溶液のみのcAMP量) / (NECA単独刺激のcAMP量-クレ プスーリンガー緩衝溶液のみのcAMP量) ] ] ×100

本発明にかかる化合物のアデノシン受容体結合能又は阻害能は以下の如くであった。

### 表 1

被験化合物	K <sub>1</sub> (n M)	$K_1$ (n M)	IC50 (nM)
	A <sub>1</sub>	A <sub>2A</sub>	A <sub>2B</sub>
実施例16	175	6	2 9
実施例17	289	3	2 5
<b>率施例18</b>	114	2	2 6

本発明にかかる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物は、アデノシン受 容体に対し、優れた阻害活性を示した。

# 試験例4 排便促進作用の評価

試験例 1 ないし 3 により受容体への結合能・阻害能を測定することで同定されたアデノシンA  $_{2B}$  受容体阻害化合物、その塩、それらの溶媒和物又はこれらを含有してなる医薬組成物の排便促進作用は、以下の方法に基づいて評価した。すなわち、SD IGSラット(6 週齡;チャールズリバー)を1 ケージ毎に 3 匹入れ、自由接食摂水のもと 1 週間予備飼育後、ケージ下に風袋を秤量した吸水シートを設置し、実験前の便の異常の有無を観察した。その1 . 5時間後にケージ毎の便を回収し、実験前の便の異常の有無を観察した。0 . 5 %(W/V) メチルセルロース(MC)に懸濁又は溶解した化合物を5 m 1/k g 体重の容量で経口投与し、一方、対照群には0 . 5 %(W/V) MC のみを経口投与した。化合物投与後、ラットを新しい吸水シートを設置したケージに戻し、投与後 9 0 分まで吸水シート上の便をケージ毎に回収し、外観を観察後、計数秤量した。便数はケージ毎の値として表わした。

表 2

被験化合物	用量	便数 平均個数土標準誤差
規則	_	1. 25±0.63
実施例16	3mg/kg	12.50±0.96
実施例17	3mg/kg	15. 50±3. 18
実施例18	3mg/kg	14. $50 \pm 1$ . 26

本発明にかかる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物は、優れた排便促 進作用を示した。

# 試験例5 ハロペリドール誘発カタレプシーに対する作用の評価

パーキンソン病は、黒質ー線条体系ドバミン神経の変性・細胞死に基づく疾患である。ハロベリドール(ドバミン $D_1$ / $D_2$ 受容体拮抗薬)を投与すると、シナプス後 $D_2$ 受容体遮断によりカタレプシーが惹起される。このハロベリドール誘発カタレプシーは、薬物投与によってパーキンソン病を再現する古典的なモデルとして知られている(Eur. J. Pharmacol., 182, 327-334 (1990))。

試験例1ないし3により受容体への結合能を測定することで同定されたアデノシンアデノシンA<sub>2</sub>A受容体拮抗化合物、その塩、それらの水和物又はこれらを含有してなる医薬組成物のハロペリドール誘発カタレブシーに対する作用は、以下の方法に基づいて評価した。すなわち、5週齢の雄性ICRマウス(チャールスリバー)を1群8匹用いて実験を行った。ハロペリドール(シグマ社製)を6.1%酒石酸溶液に溶解し、1mg/kgをマウス腹腔内に投与した。試験化合物は、0.5%MC懸濁液として用いた。ハロペリドール腹腔内投与1.5時間後に試験化合物を含む懸濁液または試験化合物を含まない懸濁液(対照)をそれぞれ経口投与(マウス体重10g当たり0.1ml)し、試験化合物投与1時間後に、1匹ずつ、高さ4.5 cm、幅10 cmの台にマウスの両前肢のみ、両後肢のみを順次懸け、カタレブシーを測定した。試験化合物は全て0.1および0.3mg/kg経口投与した。カタレブシースコアと判定基準を下記に示す。

# スコア カタレプシーの持続時間

0: 前肢を懸けた場合、後肢を懸けた場合共に、台に懸けたままその姿勢の持続

時間が5秒未満

1: 前肢を台に懸けたままその姿勢を5秒以上、10秒未満保ち、後肢は持続時間が5秒未満

2: 前肢を台に懸けたままその姿勢を10秒以上保ち、後肢は持続時間が5秒未 適

3: 前肢、後肢共に台に懸けたままその姿勢の持続時間が5秒以上、10秒未満 前肢を台に懸けたままその姿勢を5秒未満かつ後肢の持続時間が5秒以上

4: 前肢を台に懸けたままその姿勢を10秒以上保ち、後肢は持続時間が5以上、 10秒未満

前肢を台に懸けた宗まその姿勢を5秒以上、10秒未満保ち、後肢は持続時間が1 0秒以上

5: 前肢、後肢共に台に懸けたままその姿勢の持続時間が10秒以上

効果の判定は、対照群と試験化合物投与群の値を比較することにより行った。有意 差検定はダネットの検定 (Dunnett's t-test) により検定した。

結果を表3に示した。

表 3

群の名称	投与内容	試験化合物 の投与置	カタレプシースコア (平均値±標準誤差)
対照	ハロベリドール		5. 00±0.00
実施例16	ハロペリドール +試験化合物	0. 1mg/kg	4. 63±0. 38
実施例16	ハロベリドール +試験化合物	1. 0mg/kg	0.88±0.64**
実施例17	ハロベリドール +試験化合物	0. 1mg/kg	3. 38±0. 53**
実施例17	ハロペリドール +試験化合物	1. 0mg/kg	1. 13±0. 67**

\*\*;p<0.01(対照群との比較)

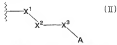
#### 請求の顧囲

1. 下記式 (I) で表わされる化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。

式中、R1及びR2は同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC  $_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有して いてもよいC<sub>2-6</sub>アルキニル基、置換基を有していてもよいC<sub>3-8</sub>シクロアルキル 基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルケニル基、置換基を有していても よい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよいC。-14芳香族炭 化水素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基 を有していてもよいC1-6アシル基、又は置換基を有していてもよいC1-6アルキ ルスルホニル基を示し;R3は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有し ていてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよいC6-12 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、 置換基を有していてもよい窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置 換基を有していてもよい硫黄原子を示し;R⁴は、置換基を有していてもよいC6-1.4 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式 基、置換基を有していてもよい少なくとも1以上の不飽和結合を有している5乃至 14員非芳香族複素環式基; R5は置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水 素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。

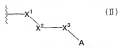
2.  $R^3$ 及び $R^2$ は、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していても

よい5万至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アシル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基であり(ただし、式



〔式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-1}$ 《芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し;X1及びX2は同一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し;X3は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕で表される基を除く)、R3がシアノ基であり、R4が置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{5-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{5-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい $E_{5-14}$ 芳香族複素環式基である請求項 $E_{5-14}$ 日本の不飽和結合を有している $E_{5-14}$ 日本の不飽和結合を有している $E_{5-14}$ 日本の不飽和結合を有している

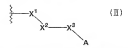
3.  $R^1$ 及び $R^2$ が、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アがま、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルルエル基であり(ただし、式



〔式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は

置換基を有していてもよい5乃至14員汚香族複素環式基を示し; $X^1$ 及び $X^2$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有していてもよい炭素原子を示す]で表される基を除く)、 $R^3$ がハロゲン原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子であり、 $R^4$ がそれぞれ1乃至2の置換基を有していてもよい4一ピリジル基、4 ーピリミジニル基、4 ーキナゾリニル基、4 ーキノリル基、又は6ーイソキノリニル基である請求項1記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。

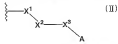
4.  $R^1$ 及び $R^2$ が、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族被化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族校化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アシル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基であり(ただし、式



「式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよいC<sub>6-14</sub>芳香族廃化水素環式基又は 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; X¹及びX²は同 一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; X³は置換基を有し ていてもよい窒素原子、酸素原子、又は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕 で表される基を除く)、R⁴が置換基を有していてもよい少なくとも1以上の不飽 和結合を有している5乃至14員非芳香族複素環式基である(ただし、前記式(II)

で表される基を除く)、請求項1記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒 和物。

5.  $R^1$ 及び $R^2$ が、同一又は相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキエル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族校化水素環式基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アシル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルホニル基であり(ただし、式



[式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; $X^1$ 及び $X^2$ は同 一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有し ていてもよい窒素原子、酸素原子、又は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕 で表される基を除く)、 $R^4$ がそれぞれシアノ基及び/又は式

$$- \cos \frac{R^6}{R^7} \qquad (III)$$

〔式中、 $R^6$ 及び $R^7$ は同一もしくは相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族後化水素環式基又は置換基を有していてもよいE0万至14員芳香族複素環式基を示す。〕で表わされるカルパモイル基を置換基として少なくとも一つ含む1万至2の置換基を有していてもよいE4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E4~ピリジル基、E500円 ないてもよいE50円 ないてもよいE50円 ないてもよいE6~日 ない

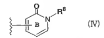
リニル港、4-キノリル基、又は6-イソキノリニル基である請求項1記載の化合 動もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。

- 6. R<sup>4</sup>が置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、又は置換 基を有していてもよい少なくとも1以上の不飽和統合を有している5乃至14員 非芳香族複素環式基であり、R<sup>5</sup>が置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族 蕎素環式基である請求項2記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。
- 7.  $R^3$ がハロゲン原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい5 乃至14 員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子であり、 $R^5$ が置換基を有していてもよいる請求項3 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。
- 8.  $R^*$ が水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい窒素原子、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい流黄原子であり、 $R^5$ が置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基である請求項4記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。
- 9.  $R^s$ が水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい5万至14員劳香族複素環式基、置換基を有していてもよい酸素原子、又は置換基を有していてもよい硫黄原子であり、 $R^6$ が置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基である 請求項5記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。
- 10.  $R^1$ 及び/又は $R^2$ が、水素原子、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、又は置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アシル基である(ただし、式

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{$$

[式中、Aはそれぞれ置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族炭化水素環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; $X^1$ 及び $X^2$ は同一又は相異なって置換基を有していてもよい炭素原子を示し; $X^3$ は置換基を有していてもよい炎素原子、改素原子、又は置換基を有していてもよい炭素原子を示す〕で表される基を除く)、請求項1万至9 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。

# 11. R4が式



[式中、 $R^{\mathfrak{g}}$ は下配置換基群 aから選ばれる基を示し、B 環は下配置換基群 aから 選ばれる 1 乃至 4 個の基で置換されていてもよい。

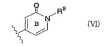
を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5 乃至1 4 員非芳香旅複素環式基、置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ 芳香族模化水素環式基、及び、置換基を有していてもよい5 乃至1 4 員芳香族複素環式基からなる群。」で表わされる基である請求項1、4、又は8 記載の化合物もしくはその均、又はそれらの溶媒和物。

12.  $R^3$ が、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい  $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい 5 乃至 1 4 長芳香族複楽環式基、アミノ基、又は置換基を有していてもよい酸素原子である請求項 1 1 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの窓線和物。

# 13. R4が式



アは式



(式 (V) 及び (VI) 中、R®は下記置換基群 a から選ばれる基を示し、B 環は下記 置換基群 a から選ばれる 1 乃至 4 個の基で置換されていてもよい。

<置換基群 a>水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルコキシ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{2-7}$ 脂肪族アシル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルチオ基、

でもよいカルバモイル基、アリールアシル基、ペテロアリールアシル甚、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルスルホニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルスルホニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキニルスルホニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキルスルフィニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルケニルスルフィニル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキニルスルフィニル基、ボルミル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ ジクロアルキニルスルフィニル基、ボルミル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ ジクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{3-6}$ ジクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{6-1}$ 4芳香族後不素環式基、及び、置換基を有していてもよい $C_{6-1}$ 4芳香族後水環式基、及び、置換基を有していてもよい $C_{6-1}$ 5万金14員芳香族複素環式基からなる辞)で表わされる請求項11又は12記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。

- 14. R4が1万至2の置換基を有していてもよい4ーピリジル基である請求項 1、3又は7記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。
- $15.~R^3$ がハロゲン原子、シアノ基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、又は置換基を有していてもよい酸素原子である請求項14 記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。
  - 16. R4がシアノ基及び/又は式

〔式中、 $R^6$ 及び $R^7$ は同一もしくは相異なって水素原子、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$ アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルキル基、置換基を有していてもよい $C_{3-8}$ シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい $C_{5-14}$ 芳香族炭化水業環式基又は置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複楽環式基で表示)で表わされるカルバモイル基を置換基として少なくとも一つ含む1万至2の置換基を有していてもよい4ービリジル基である請求項14又は15記載の化

合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物。

17. R<sup>5</sup>が置換基を有していてもよいフェニル基及びナフチル基である請求項 1万至5記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの密線和物。

- 18. R<sup>5</sup>がそれぞれ置換基を有していてもよいビロリル基、ビリジル基、ビリ ダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、チエニル基、チアゾリル基、フリル 基、キノリニル基、イソキノリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、イン ドリル基又はイソインドリル基である請求項175至16 記載の化合物もしくはそ の塩、又はそれらの溶媒和物。
- 19. 請求項1乃至18配載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物を含有してなる医薬組成物。
- 20. アデノシン受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤である請求項19記 歳の組成物。
- 21. アデノシンA₂受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤である請求項1 9記載の組成物。
- 22. アデノシンA<sub>2A</sub>受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤である請求項1 9記載の組成物。
- 23. アデノシンA<sub>2B</sub>受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤である請求項1 9記載の組成物。
  - 24. アデノシン受容体拮抗剤である請求項19記載の組成物。
  - 25. アデノシンA。受容体拮抗剤である請求項19記載の組成物。
  - 26. アデノシンA2A受容体拮抗剤である請求項19記載の組成物。
  - 27. アデノシンA<sub>2B</sub>受容体拮抗剤である請求項19記載の組成物。
- 28. パーキンソン病治療薬、抗うつ剤である請求項19乃至請求項22、請求 項24万至請求項26のいずれかに記載の組成物。
- 29. 排便促進剤である請求項19乃至請求項21、請求項23乃至請求項2 5、および請求項27のいずれかに記載の組成物。
- 30. 便秘症の治療剤、予防剤又は改善剤である請求項19乃至請求項21、請求項23乃至請求項25、および請求項27のいずれかに記載の記載の組成物。

- 31. 便秘症が機能性便秘症である請求項30記載の組成物。
- 32. 過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺 性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症又は腸閉塞に伴う便 秘症の治療剤、予防剤又は改善剤である請求項30記載の組成物。
  - 33. 消化管検査時又は手術前後における勝管内容物排除のために用いる請求項 19記載の組成物。
  - 34. 排便促進剤の製造の為の請求項1~18記載の化合物もしくはその塩、又はそれらの溶媒和物の使用。
  - 35. 糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症又は喘息の治療剤又は 予防剤である請求項19記載の組成物。
  - 36. 血糖降下剤、耐糖能障害改善剤又はインスリン感受性増強剤である請求項 19記載の組成物。
  - 37. 降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、アルツハイマー病治療薬、炎症性腸疾 患治療薬又はクローン病治療薬である請求項19記載の組成物。
  - 38. 請求項1に記載した化合物、その塩またはそれらの溶媒和物の薬理学上有 効量を患者に投与することにより、アデノシン受容体が関与する疾患を治療又は予 防する方法。
  - 39. 請求項1に記載した化合物、その塩またはそれらの溶媒和物を、アデノシン受容体が関与する疾患の治療剤又は予防剤の製造のために用いる用途。
  - 40. 請求項1に記載した化合物、その塩またはそれらの溶媒和物の薬理学上有 効量を鼎者に投与することにより、排便を促進する方法。
  - 41. (1) 5 [2-アミノ-4-(2-フリル) 5-ピリミジニル] 1-メチルー1. 2-ジヒドロ-2-ピリジノン、
  - .(2) 5- [2-アミノ-4-(2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-エチル -1. 2-ジヒドロ-2-ピリジノン、
  - (3) 1−アリル−5− [2−アミノ−4− (2−フリル) −5−ピリミジニル]−1. 2−ジヒドロ−2−ピリジノン、
  - (4) 5- [2-アミノ-4-(2-チエニル)-5-ピリミジニル]-1-メチ

ルー1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン、

(5) 5 - [2-アミノ-4-(3-フルオロフェニル) - 5-ビリミジニル] - 1-メチル-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン、

(6) 5- (2+アミノ-4-フェニル-5-ピリミジニル) -1-メチル-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン、

(7) 5- [2-アミノ-4, 6-ジ(2-フリル) -5-ピリミジニル] -1-メチル-1, 2-ジヒドロ-2-ピリジノン、及び

(8) 5- [2, 4-ジアミノ-6-(3-ブルオロフェニル) -5-ビリミジニル] -1-メチル-1, 2-ジヒドロ-2-ビリジノン

のうちから選択される化合物、その塩またはそれらの溶媒和物。

International application No. PCT/JP02/10952

	INTERNATIONAL SEARCH REP	ORI	PCT/JP	02/10952		
A. CLASS	SHICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> C07D401/04, 405/14, 409/14, 3/04, 3/10, 9/12, 11/06, 1	, A61K31/506 3/02, 19/10,	5, A61P1/00, , 25/16, 25/	1/10, '28,43/00		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	SSEARCHED					
Int.	ocumentation searched (classification system followed b Cl <sup>7</sup> C07D401/04, 405/14, 409/14 3/04, 3/10, 9/12, 11/06, 1	, A61K31/506 3/02, 19/10	6, A61P1/00, , 25/16, 25,	/28, 43/00		
	ion searched other than minimum documentation to the					
CAPL	iata base consulted during the international search (name US, REGISTRY (STN)  MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	of data base and, w.	here practicable, sea	ren terms used)		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.		
P,X	WO 01/80893 A1 (EISAI CO., L 01 November, 2001 (01.11.01), (Family: none)		1-37,39,41			
X A	WO 01/62233 A2 (F. Hoffmann 30 August, 2001 (30.08.01), & US 2001/027196 A1					
E,X	US 2002/156087 A1 (USA), 24 October, 2002 (24.10.02), (Family: none)			1,4,10,17,19 1,10,17-19		
P,X	WO 02/64586 A2 (VERTEX PHARM 22 August, 2002 (22.08.02), (Family: none)		2,20,2			
Furth	ner documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fa	mily annex.			
Special categories of cited documents "A" document defining the general state of the ant which is not custadered to be of particular relevance custadered to be of particular relevance. "C" extited document but published on or after the international filing of the custadered which may throw doubts on priority claim(s) or which is clicked to establish the publication date of another cliation or other special reason (as specifical). "C" document selecting to an oral disclosure, use, exhibition or other nears. "C" document published after the international filing date or the publication of an oral disclosure, use, exhibition or other nears. "P" document published after the father and the application but indeed to provide an invention of the publication of the considered new of oral custom of particular relevance, the claimed to involve as intends to particular relevance, the claimed to involve as intends to particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed invention cannot considered new of oral custom of particular relevance; the claimed oral new relevance the comment as taken done oral custom of particular relevance; the claimed oral new relevance that the publication of particular relevance; the claimed oral new relevance that the publication of						
Date of the	actual completion of the international search November, 2002 (28.11.02)	Date of mailing of 10 Dece	the international sea mber, 2002	(10.12.02)		
Name and i	Name and mailing address of the ISA/ Vapanese Patent Office					

Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

Facsimile No.

International application No.
PCT/JP02/10952

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 02/24893 A2 (CHIRON CORP.), 28 March, 2002 (28.03.02), & AU 2001092906 A	1,10,17,19
P,X	WO 02/22608 A1 (VERTEX PHARM. INC.), 21 March, 2002 (21.03.02), α AU 2001096871 A	1,10,17,19
P,X	WO 02/20495 A2 (CHIRON CORP.), 14 March, 2002 (14.03.02), & AU 2001095026 A	1,4,10-12, 14,17,19
х	US 6096753 A (AMGEN INC.), 01 August, 2000 (01.08.00), & ZA 9710727 A & CN 1246857 A & CN 1246858 A & ZA 9710911 A	1,10,18,19
х	MO 99/65897 A1 (CHIRON CORP.), 23 December, 1999 (23.12.99), & AU 9949566 A & EP 1087963 A1	1,4,10-12, 17,19
х	US 5935966 A (SIGNAL PHARM., INC.), 10 August, 1999 (10.08.99), & US 5852028 A & WO 97/09325 A1 & WO 98/38171 A1 & AU 9866667 A	1,10,17,19
х	WO 98/24782 A2 (AMGEN INC.), 11 June, 1998 (11.06.98), a ZA 9710727 A & AU 9860120 A a EP 948497 A2 & BR 9713850 A c CN 1246858 A & JP 2002-514195 A c ZA 9710911 A & US 6410729 B1	1,10,18,19
х	WO 98/24780 A2 (AMGEN INC.), 11 June, 1998 (11.06.98), 6 ZA 9710727 A & AU 9855254 A 6 EP 946496 A1 & CN 1246857 A 8 CN 1246858 A & BR 9713863 A 8 JP 2002-514196 A & ZA 9710911 A 8 US 6410729 B1	1,10,18,19
х	WO 97/33883 A1 (SMITHKLINE BEECHAM CORP.), 18 September, 1997 (18.09.97), & EP 888335 A1 & JF 2000-506532 A & US 6096748 A	1,10,17-19
Х	WO 96/39400 Al (NEUROCRINE BIOSCI., INC.), 12 December, 1996 (12.12.96), & US 5795905 A & CA 2223307 A & AU 9659904 A & ZA 9604744 A & EP 846108 Al & JP 11-507358 A	1,10,17-19
х	DD 294255 A (AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN), 26 September, 1991 (26.09.91), (Family: none)	1,10,17

International application No.
PCT/JP02/10952

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
Х	JP 2-52360 A (FUJITSU LTD.), 21 February, 1990 (21.02.90), (Family: none)	1,10,17
х	Bioorg. Med. Chem. (2000), 8(4), p.739-50	1,10,17
Х	Chemical Abstracts, Vol.124, abs. No.317095	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.124, abs. No.117229, RN=173036-78-7 etc.	1,10,17
Х	Chemical Abstracts, Vol.124, abs. No.8438	1,10,17
Х	Chemical Abstracts, Vol.123, abs. No.9410	1,10,17
Х	Chemical Abstracts, Vol.122, abs. No.290759, RN=136507-03-4	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.120, abs. No.270297	1,10,17
Х	Chemical Abstracts, Vol.118, abs. No.139216	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.115, abs. No.182897	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.112, abs. No.20957	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.109, abs. No.149486	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.105, abs. No.208819	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.101, abs. No.230414, RN=93300-20-0	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.99, abs. No.175707	1,10,17
Х	Chemical Abstracts, Vol.98, abs. No.71884	1,10,17,19
х	Chemical Abstracts, Vol.95, abs. No.97702	1,10,17
X	Chemical Abstracts, Vol.93, abs. No.95175	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.92, abs. No.106451, RN=72621-33-1	1,10,17,19
х	Chemical Abstracts, Vol.90, abs. No.54903	1,10,17,19
х	J. Med. Chem., (1978), 21(7), p.623-8	1,10,17-19
x	Chem. Pharm. Bull., (1975), 23(10), p.2427-31	1,10,17
x	Chemical Abstracts, Vol.79, abs. No.105183	1,10,17
х	Chemical Abstracts, Vol.77, abs. No.164349	1,10,17

International application No. PCT/JP02/10952

tegory*	Citation of	document, with ind	ication, where	appropris	nte, of the relevan	nt passages	Relevant to claim	No
X	Chemical	Abstracts,	Vol.74,	abs.	No.3578		1,10,17	
х	Chemical	Abstracts,	Vol.68,	abs.	No.59520		1,10,17	
х	Chemical	Abstracts,	Vol.67,	abs.	No.43775		1,10,17	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No. PCT/JP02/10952

	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This in	ternational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following teasons:
	Claims Nos.: 38, 40 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: inventions as set forth in claims 38, 40 is relevant to methods for atment of the human body by therapy.
2.	Claims Nos.:  because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.:  because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sbeet)  iternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. [	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Rema	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

- A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
- Int. Cl' C07D401/04, 405/14, 409/14, A61K31/506,

A61P1/00, 1/10, 3/04, 3/10, 9/12, 11/06, 13/02, 19/10, 25/16, 25/28, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl7 C07D401/04, 405/14, 409/14, A61K31/506,

A61P1/00, 1/10, 3/04, 3/10, 9/12, 11/06, 13/02, 19/10, 25/16, 25/28, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS, REGISTRY (STN)

用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一郎の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	WO 01/80893 A1(EISAI CO., LTD.) 2001.11.01 (ファミリーなし)	1-37, 39, 41
X	WO 01/62233 A2 (F. Hoffmann La Roche A.G.) 2001.08.30 & US 2001/027196 A1	1, 10, 17, 19–37, 39
A		2-9, 11-16, 18, 41
EX	US 2002/156087 A1(USA) 2002.10.24 (ファミリーなし)	1, 4, 10, 17, 19

# x C欄の続きにも文献が列挙されている。

パデントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による例示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」 国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公装された文献であって 出版と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新担性又は進歩性がわいと考えられるもの
- の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以
- 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

-----

国際調査報告の発送日

10.12.02

国際調査を完了した日

28. 11. 02

国際調査機関の名称及びあて先 日本国等許庁(ISA/JP) 特語

特許庁審査官 (権限のある職員) 冨永 保

Er, 4P 9159

郵便番号100-8915 東京都千代田区海が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

	EN	MINIMENTS 1017 J10:	
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは	、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	WO 02/64586 A2(VERTEX PHARM. INCORP.) 2 (ファミリーなし)	002. 08. 22	1, 10, 17–19
PX	WO 02/24893 A2(CHIRON CORP.) 2002.03.2 AU 2001092906 A	8 &	1, 10, 17, 19
PX	WO 02/22608 A1 (VERTEX PHARM. INCORP.) 2 AU 2001096871 A	002. 03. 21 &	1, 10, 17, 19
PX	WO 02/20495 A2 (CHIRON CORP.) 2002.03.1 AU 2001095026 A	4 &	1, 4, 10–12, 14, 17, 19
. X	US 6096753 A (AMGEN INC.) 2000.08.01 & ZA 9710727 A & CN 1246857 A & CN 12468	58 A & ZA 9710911 A	1, 10, 18, 19
Х	WO 99/65897 Al (CHIRON CORP.) 1999.12:2 AU 9949566 A & EP 1087963 Al	3 &-	1, 4, 10-12, 17, 19
X	US 5935966 A(SIGNAL PHARM., INC.) 1999. US 5852028 A & WO 97/09325 A1 & WO 98/ AU 9866667 A	1, 10, 17, 19	
Х	WO 98/24782 A2(AMGEN INC.) 1998.06.11 ZA 9710727 A & AU 9860120 A & EP 94849 CN 1246858 A & JP 2002-514195 A & ZA 9 US 6410729 B1	1, 10, 18, 19	
Х .	WO 98/24780 A2(AMGEN INC.) 1998.06.11 ZA 9710727 A & AU 9855254 A & EP 94849 CN 1246858 A & BR 9713863 A & JP 2002- ZA 9710911 A & US 6410729 B1	1, 10, 18, 19	
X	WO 97/33883 A1 (SMITHKLINE BEECHAM CORP EP 888335 A1 & JP 2000-506532 A & US 6		1, 10, 17-19
X	WO 96/39400 AI (NEUROCRINE BIOSCI., INC. US 5795905 A & CA 2223307 A & AU 96599 EP 846108 AI & JP 11-507358 A		1, 10, 17, 19
Х	DD 294255 A(AKADEMIE DER WISSENSCHAFTE (ファミリーなし)	N) 1991.09.26	1, 10, 17
X	JP 2-52360 A(FUJITSU LTD.) 1990.02.21	(ファミリーなし)	1, 10, 17

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Bioorg. Med. Chem., (2000), 8(4), p. 739-50	1, 10, 17, 19
Х	Chemical Abstracts, vol. 124, abs. no. 317095	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 124, abs. no. 117229, RN=173036-78-7 etc.	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 124, abs. no. 8438	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 123, abs. no. 9410	1, 10, 17
Х	Chemical Abstracts, vol. 122, abs. no. 290759, RN=136507-03-4	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 120, abs. no. 270297	1, 10, 17
Х .	Chemical Abstracts, vol. 118, abs. no. 139216	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 115, abs. no. 182897	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 112, abs. no. 20957	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 109, abs. no. 149486	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 105, abs. no. 208819	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 101, abs. no. 230414, RN=93300-20-0	1, 10, 17
Х	Chemical Abstracts, vol. 99, abs. no. 175707	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 98, abs. no. 71884	1, 10, 17, 19
X	Chemical Abstracts, vol. 95, abs. no. 97702	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 93, abs. no. 95175	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 92, abs. no. 106451, RN=72621-33-1	1, 10, 17, 19
X	Chemical Abstracts, vol. 90, abs. no. 54903	1, 10, 17, 19
Х	J. Med. Chem., (1978), 21(7), p. 623-8	1, 10, 17-19
X	Chem. Pharm. Bull., (1975), 23 (10), p. 2427-31	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 79, abs. no. 105183	1, 10, 17
X	Chemical Abstracts, vol. 77, abs. no. 164349	1, 10, 17

PPT.	899	96741	查奶先

国際出願番号 PCT/JP02/10952

C (続き).  (用文献の    テゴリー*	関連すると認められる文献 羽用文献名 及び一部の陶所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Chemical Abstracts, vol. 74, abs. no. 3578	1, 10, 17
		1, 10, 11
X	Chemical Abstracts, vol. 68, abs. no. 59520	1, 10, 17
Х	Chemical Abstracts, vol. 67, abs. no. 43775	1, 10, 17
H		
ļ		
ļ		
1		F .

第1編 法第8条 成しなか	請求の範囲の一部の関査ができないときの意見(第1ページの2の続き) 条第3項( $PCT17条(2)$ (a))の規定により、この国際属査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 20つた。
1. x	請求の範囲 38,40 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、 請求の範囲38,40に記載された発明は、人体の治療による処置方法に該当する。
2	請求の範囲 は、有意箋な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出版の部分に係るものである。 つまり、
з. 🗌	籍求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
1	は顕人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この別際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の船付を求めなかった。
3.	出願人が必要な遠加調査手象料を一部のみしか羽間内に給付しなかったので、この関原調査報告は、手数料の結 代のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加職能手数料を期間内に納付しなかったので、この国際觀查俱告は、請求の範囲の最初に記載されている条明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調	素手張幹の鳳鶥の申立てに関する注意 追加爾奎辛製料の納付と共に出版人から異議申立てがあった。